(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001年4月12日(12.04.2001)

(10) 国際公開番号 WO 01/24786 A1

(51) 国際特許分類7: A61K 31/10, 31/17, 31/18, 31/4406, 31/381, 31/4035, 31/44, 31/165, 31/198, 31/216, 31/195, 31/495, 31/341, C07C 275/30, 235/34, 233/22, 311/17, 311/29, 311/04, 311/18, 311/19, 311/13, C07D 211/46, 211/58, 213/56, 333/34, 333/54, 209/48, 295/18, 295/22, 307/54, A61P 3/10

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/02992

(22) 国際出願日:

2000年5月10日(10.05.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願平11/132375 1999年5月13日(13.05.1999)

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 塩野嚢 製薬株式会社 (SHIONOGI & CO., LTD.) [JP/JP]; 〒 541-0045 大阪府大阪市中央区道修町3丁目1番8号 Osaka (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 矢野利定 (YANO, Toshisada) [JP/JP]; 〒553-0002 大阪府大阪市福島区鷺 洲5丁目12番4号 塩野義製薬株式会社内 Osaka (JP). 阪口いさ子 (SAKAGUCHI, Isako) [JP/JP]. 勝浦五郎 (KATSUURA, Goro) [JP/JP]; 〒520-3423 滋賀県甲賀 郡甲賀町大字五反田1405番地 塩野義製薬株式会社 内 Shiga (JP).

- (74) 代理人: 山内秀晃,外(YAMAUCHI, Hideaki et al.); 〒553-0002 大阪府大阪市福島区鷺洲5丁目12番4号 塩 野義製薬株式会社 知的財産部 Osaka (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: PREVENTIVE OR THERAPEUTIC DRUGS FOR DIABETES

(54) 発明の名称: 糖尿病の予防または治療薬

(CH₂)m (CH₂)n (CH₂)n (CH₂)n (S7) Abstract: Compounds of general formula (I), useful as preventive or therapeutic drugs for diabetes, wherein A is optionally substituted aryl or optionally substituted heteroaryl; B is lower alkyl, optionally substituted aryl, or the like; X¹ is -O-, -S-, or -NR²- (wherein R² is hydrogen or lower alkyl); X² is -NR³CO-, -CONR³-, -NR³CO-, -NR³SO₂-, -

-D-, -D-O-, -D-CO-, -D-SO₂-, -D-NRbCO-, or -D-NRbSO₂- (wherein D is a divalent heterocyclic group; and Rb is hydrogen or optionally substituted lower alkyl); m is an integer of 0 to 3; and n is an integer of 2 to 5.

/続葉有/

(57) 要約:

式(I)で示される化合物は、糖尿病の予防または治療薬として有用である。

$$A \longrightarrow (CH_2)m \longrightarrow X^1 \longrightarrow (CH_2)n \longrightarrow X^2 \longrightarrow B \longrightarrow (I)$$

(式中、Aは置換されていてもよいアリールまたは置換されていてもよいヘテロアリール;Bは低級アルキル、置換されていてもよいアリール等; X^1 は-O-、-S-または $-NR^a-$ (R^a は水素または低級アルキル); X^2 は $-NR^bCO-$ 、 $-CONR^b-$ 、 $-NR^bCONR^b-$ 、 $-SO_2-$ 、 $-NR^bSO_2-$ 、-D-0、-D-O-、-D-CO-、 $-D-SO_2-$ 、 $-D-NR^bCO-$ 、または $-D-NR^bSO_2-$ (Dは2価のヘテロ環基; R^b は水素または置換されていてもよい低級アルキル);mは $0\sim3$ の整数;nは $2\sim5$ の整数を表す。)

明細書

糖尿病の予防または治療薬

技術分野

5 本発明は、医薬、特に糖尿病の予防または治療薬に関する。

背景技術

15

20

糖尿病は一般に、インスリン産生細胞の減少を伴うインスリン依存性(I型,IDDM)とインスリン感受性の低下によって生じるとされるインスリン非依存性(II型、NIDDM)とに分類される。今日、糖尿病患者の90%以上は後者である。インスリン非依存性糖尿病(以下、II型糖尿病ともいう)では、血中インスリン濃度は高いがインスリンに対する体細胞の感受性が低下している、いわゆるインスリン抵抗性のために、血中グルコースの体細胞への取り込みが阻害されている。現在、インスリン抵抗性を改善するII型糖尿病の治療薬としては、チアゾリジン誘導体(例:トログリタゾン、ピオグリタゾン、ロシグリタゾン)が市販されているだけである。

なおアリールスルホンアミド誘導体を開示した文献としては、例えばWO96 /33160(用途:殺虫剤)、SU1596696(用途:殺虫剤、成長促進剤)、JP(A)07/206815(用途:殺虫剤、抗菌剤)等が知られているが、当該文献中には糖尿病の予防または治療薬は何ら記載されていない。

このように、I型またはII型糖尿病の新規な予防または治療薬の開発が要望されている。

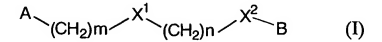
発明の開示

25 上記状況に鑑み本発明者らは鋭意検討した結果、ある種のアミド誘導体、スルホンアミド誘導体、またはその他の化合物が、血中グルコース濃度の低下作用を



有し、糖尿病の予防または治療薬として有用であることを見出し、以下に示す本 発明を完成した。

(1) 式(I):



5 (式中、

10

15

25

Aは置換されていてもよいアリールまたは置換されていてもよいヘテロアリール;

Bは低級アルキル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいアリール低級アルキル、置換されていてもよいアリール低級アルケニル、置換されていてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいヘテロアリール低級アルキル、または置換されていてもよいヘテロアリール低級アルケニル;

mは0~3の整数;

nは2~5の整数を表す。)

で示される化合物、そのプロドラッグ、その製薬上許容される塩、またはそれら 20 の溶媒和物を含有する、糖尿病の予防または治療薬。

(2) Aが置換されていてもよいフェニル、置換されていてもよいナフチル、 置換されていてもよいピリジル、置換されていてもよいキノリル、置換されてい てもよいイソキノリル、置換されていてもよいフリル、置換されていてもよいチ エニル、置換されていてもよいベンゾフリル、または置換されていてもよいベン ゾチエニルである、上記(1)記載の糖尿病の予防または治療薬。

25

- (3) Aが置換されていてもよいフェニルである、上記(2)記載の糖尿病の 予防または治療薬。
- (4) Aが1~3個のハロゲンによって置換されたフェニルである、上記(3) 記載の糖尿病の予防または治療薬。
- 5 (5) Aが2個のハロゲンによって置換されたフェニルである、上記(4)記載の糖尿病の予防または治療薬。
 - (6) Aがハロゲンと低級アルキルによって置換されたフェニルである、上記
 - (3)記載の糖尿病の予防または治療薬。
- (7) Aが低級アルキルまたはハロゲン化低級アルキルによって置換されたフ 10 ェニルである、上記(3)記載の糖尿病の予防または治療薬。
 - (8) Aが置換フェニルオキシによって置換されたフェニルである、上記(3) 記載の糖尿病の予防または治療薬。
 - (9) Aがハロゲン、低級アルキル、低級アルコキシおよびハロゲン化低級アルキルからなる群から選択される1以上の基ならびに置換フェニルオキシによって置換されたフェニルである、上記(3)記載の糖尿病の予防または治療薬。
 - (10) Bが低級アルキル、置換されていてもよいフェニル、置換されていてもよいベンジル、置換されていてもよい2ーフェニルビニル、置換されていてもよいピリジル、置換されていてもよい2ーピリジルビニル、置換されていてもよいフリル、置換されていてもよいチェ
- 20 ニル、置換されていてもよい 2 チェニルビニル、または置換されていてもよい チオモルホリニルである、上記 (1)記載の糖尿病の予防または治療薬。
 - (11) Bが置換されていてもよい基である場合の置換基が、ハロゲン、アミノ、カルボキシル、ヒドロキシ、シアノ、低級アルキル、置換されていてもよい低級アルコキシ、低級アルコキシカルボニル、ハロゲン化低級アルキル、アリー

ルオキシ、およびヘテロアリールオキシからなる群から選択されるものである、

上記(1)記載の糖尿病の予防または治療薬。

(12) X¹がOである、上記(1)記載の糖尿病の予防または治療薬。

(13) X^2 が-NHCO-、-NHCONH-、NR b SO $_2$ 、-SO $_2$ -、-D-、-D-0-、-D-SO $_2$ -、-D-NR b CO-、または-D-NR b SO $_2$ -(Dはピペリジン-1、4-ジイルまたはピペラジン<math>-1、4-ジイル、

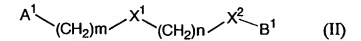
5 Rbは前記と同意義)である、上記(1)記載の糖尿病の予防または治療薬。

(14) mが0である、上記(1)記載の糖尿病の予防または治療薬。

(15) nが3である、上記(1)記載の糖尿病の予防または治療薬。

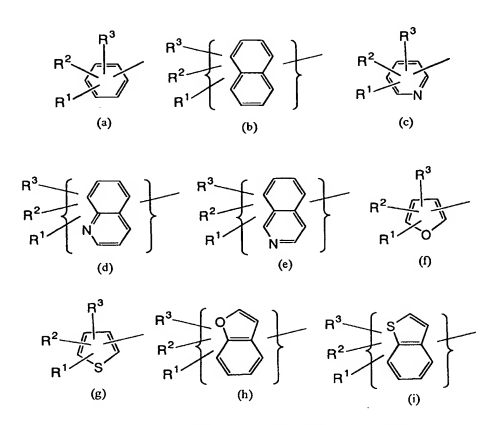
(16) Aが置換されていてもよいフェニル;Bが低級アルキル、置換されていてもよいフェニル、置換されていてもよいペンジル、置換されていてもよい 2 - フェニルピニル、置換されていてもよいピリジル、置換されていてもよい 2 - ピリジルピニル、置換されていてもよいフリル、置換されていてもよい 2 - フリルピニル、置換されていてもよいチェニル、置換されていてもよい 2 - フリルピニル、置換されていてもよいチェニル、置換されていてもよい 2 - チェニルピニル、または置換されていてもよいチオモルホリニル; X^1 がO; X^2 が- N + CO-、- N + CO+ S + CO+ C + CO+ S + CO+ C + C

(17) 式(II):



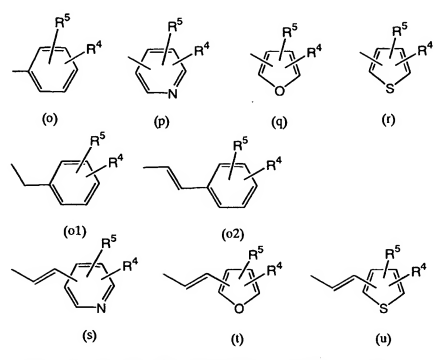
20 (式中、

A¹は式:



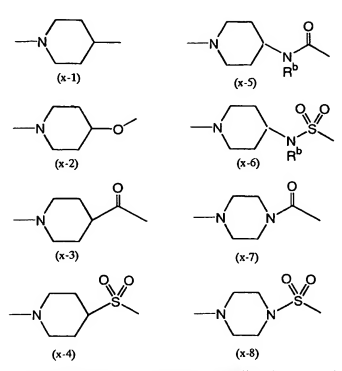
(式中、各 R^1 、 R^2 および R^3 はそれぞれ独立して、水素、ハロゲン、低級アルキル、低級アルコキシ、ハロゲン化低級アルキル、または置換フェニルオキシを表す。)で示されるいずれかの基;

5 B^1 は低級アルキルまたは式:



(式中、R⁴およびR⁵はそれぞれ独立して水素、ハロゲン、アミノ、カルボキシル、ヒドロキシ、シアノ、低級アルキル、置換されていてもよい低級アルコキシ、低級アルコキシカルボニル、ハロゲン化低級アルキル、アリールオキシ、またはなテロアリールオキシを表す。)で示されるいずれかの基;

 X^1 は-O-、-S-または-NR a - (R^a は水素または低級アルキル); X^2 は-NR b CO-、-CONR b -、-NR b CONR b -、-SO $_2$ -、-NR b SO $_2$ -、または式:



(R^bはそれぞれ独立して水素または置換されていてもよい低級アルキル)で示されるいずれかの基;

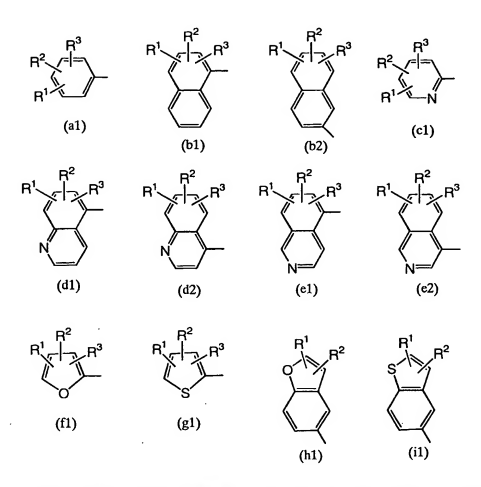
mは0~3の整数;

5 nは2~5の整数を表す。

で示される化合物、そのプロドラッグ、その製薬上許容される塩、またはそれら の溶媒和物。

(18) A¹が式:

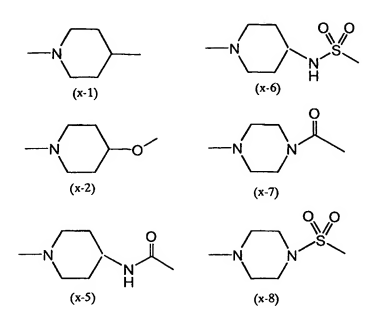
10



(式中、各記号は前記と同意義。) で示されるいずれかの基; B^1 が式:

(式中、 R^4 および R^5 は前記と同意義。) で示されるいずれかの基である、上記 (17) 記載の化合物。

- (19) A^1 が(a1)の基; R^1 が水素; R^2 がハロゲン、低級アルキル、低級アルキシ、ハロゲン化低級アルキル、または置換フェニルオキシ; R^3 が水素、ハロゲン、低級アルキル、低級アルコキシ、またはハロゲン化低級アルキルである、上記(18)記載の化合物。
 - (20) R³が水素である、上記(19)記載の化合物。
- (21) B¹が(o)、(o1)または(o2)の基; R⁴が水素、R⁵が水素、ハ ロゲン、アミノ、カルボキシル、ヒドロキシ、シアノ、低級アルキル、置換されていてもよい低級アルコキシ、低級アルコキシカルボニル、ハロゲン化低級アルキル、アリールオキシ、またはヘテロアリールオキシである、上記(18)記載の化合物。
 - (22) X¹がOである、上記(17)または(18)記載の化合物。
- 15 (23) X²が-NHCO-、-NHCONH-、-NHSO₂-、または式:

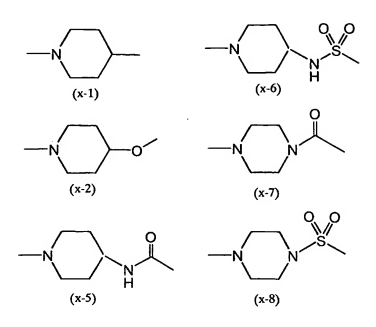


で示されるいずれかの基である、上記(17)記載の化合物。

(24) mが0である、上記(17)または(18)記載の化合物。

(25) nが3である、上記(17)または(18)記載の化合物。

5 (26) A¹が (a1) の基; R¹が水素; R²がハロゲン、低級アルキル、低級アルコキシ、ハロゲン化低級アルキル、または置換フェニルオキシ; R³が水素、ハロゲン、低級アルキル、低級アルコキシ、またはハロゲン化低級アルキル; B¹が (o)、(o1) または (o2) の基; R⁴が水素、R⁵が水素、ハロゲン、アミノ、カルボキシル、ヒドロキシ、シアノ、低級アルキル、置換されていてもよい10 低級アルコキシ、低級アルコキシカルボニル、ハロゲン化低級アルキル、アリールオキシ、またはヘテロアリールオキシ; X¹がO; X²が-NHCO-、



で示されるいずれかの基; mが0、かつnが3である、上記(17)または(18)記載の化合物。

(27) R³が水素; R⁵が水素、ハロゲン、カルボキシル、ヒドロキシ、低級 アルキル、置換されていてもよい低級アルコキシ、低級アルコキシカルボニル、 またはハロゲン化低級アルキルである、上記(26)記載の化合物。

- (28) 上記(17)から(27)のいずれかに記載の化合物を含有する医薬。
- (29) 上記(17)から(27)のいずれかに記載の化合物を含有する糖尿病の予防または治療薬。
- 10 (30) 上記(27)に記載の化合物を含有する糖尿病の予防または治療薬。
 - (31) 上記(1)~(27)のいずれかに記載の化合物を投与することを特徴とする、糖尿病の予防または治療方法。
 - (32) 糖尿病の予防または治療薬を製造するための、上記(1)~(27) のいずれかに記載の化合物の使用。

発明を実施するための最良の形態

15

本明細書中で用いる用語を以下に説明する。各用語は特に断りのない限り、単



独または他の用語との併用のいずれの場合も共通の意味を有するものとする。

低級アルキルは、直鎖又は分枝状の $C1\sim C6$ アルキルを包含し、メチル、エチル、n-プロピル、i-プロピル、n-プチル、i-プチル、sec-プチル、t-プチル、n-ペンチル、i-ペンチル、neo-ペンチル、tert-ペンチル、n-ペキシル等が例示される。好ましくは、 $C1\sim C4$ アルキルであり、特にメチル、n-プチルである。

低級アルケニルは、直鎖又は分枝状の $C2\sim C6$ アルケニルを包含し、ビニル、アリル、i-プロペニル、2-プテニル、3-ペンテニル、2-ヘキセニル等が例示される。好ましくは、 $C2\sim C4$ アルケニルであり、特にビニルである。

10 低級アルコキシは、上記低級アルキルが結合したオキシを包含し、例えばメトキシ、エトキシ、i-プロポキシ、tert-ブトキシ、ベンチルオキシ、ヘキシルオキシ等が例示される。好ましくはメトキシである。

ヘテロアリールとは、O、S及びNから選択される同一又は異なるヘテロ原子 20 を含有する芳香族性の単環基又は多環基を意味する。

該単環基はヘテロ原子を1~4個含有する5~6員環基を包含し、その芳香族 環基としては、ピリジル、フリル、チエニル、テトラゾリル、ピロリル、ピラゾ リル、イミダゾリル、オキサゾリル、チアゾリル、チアジアゾリル、オキサジニ ル、トリアジニル等が例示されるが、好ましくはピリジル(例:2 - ピリジル、

25 3 - ピリジル、4 - ピリジル)、フリル(例:2 - フリル、3 - フリル)、チェニル(例:2 - チェニル、3 - チェニル)である。

15

該多環基は、ヘテロ原子を $1 \sim 5$ 個含む 2 又は 3 環性ヘテロ環基を包含し、好ましくは $8 \sim 1$ 4 員環であり、例えば、キノリル、イソキノリル、インドリル、ベンゾイミダゾリル、インダゾリル、インドリジニル、ベンゾフリル、ベンゾチェニル、アクリジニル、フェナントリジニル等が例示されるが、より好ましくはキノリル(例:4 - 4 ソキノリル(例:4 - 4 ソキノリル、5 - 4 ソキノリル)、ベンゾフリル(例:5 - 4 フリル)、ベンゾチェニル(例:5 - 4 フリル)である。

アリールまたはヘテロアリールが置換基を有する場合、該置換基としては、ハロゲン、低級アルキル、低級アルコキシ、低級アルキルチオ、ヒドロキシ、アミノ、カルボキシル、シアノ、ニトロ、低級アルキルカルボニル、低級アルコキシカルボニル、ハロゲン化低級アルキル、アリールオキシ、ヘテロアリールオキシ等から選択される同一又は異なる基が例示され、これらは1~5個、好ましくは1~3個の範囲で置換可能ないずれの位置に存在していてもよい。Aで示される環基上の好ましい置換基は、前基のR¹、R²、およびR³等であり、Bで示される環基上の好ましい置換基は、前基のR⁴等である。

Aとして好ましくは、置換されていてもよいフェニル(例:フェニル、2,3
ージクロロフェニル、2,4ージフルオロフェニル、クロロおよびメチルで置換されたフェニル、ジメチルフェニル)、置換されていてもよいナフチル(例:α
ーまたはβーナフチル、4ークロロー1ーナフチル)、置換されていてもよいピ
20 リジル(例:4ーピリジル、6ークロロー2ーヒドロキシー4ーピリジル)、置換されていてもよいキノリル(例:5ーキノリル、6ークロロー8ーヒドロキシ
5ーキノリル)、置換されていてもよいイソキノリル(例:4ーイソキノリル、6ークロロー4ーイソキノリル)、置換されていてもよいフリル(例:2ーフリル、4ークロロー2ーフリル)、置換されていてもよいチェニル(例:2ーチェニル、4ークロロー2ーチェニル)、置換されていてもよいベンゾフリル(例:5ーベンゾ[b]フリル、3ークロロー5ーベンゾ[b]フリル)、または置換



されていてもよいベンソチェニル(例:5 - ベンゾ [b] チェニル、3 - クロロー5 - ベンゾ [b] チェニル)等である。また好ましくは、前記 A¹の各基であり、特に好ましくは、Aが1~3個、特に2個のハロゲンによって置換されたフェニル、ハロゲンと低級アルキルによって置換されたフェニル、2個の低級アルキルによって置換されたフェニル、置換フェニルオキシによって置換されたフェニル、またはハロゲン、低級アルキル、低級アルコキシおよびハロゲン化低級アルキルからなる群から選択される1以上の基ならびに置換フェニルオキシによって置換されたフェニルである。経口吸収性の点からは、Aは置換フェニルオキシによって置換されたフェニル等が特に好ましい。

 X^{-1} は好ましくはOまたはS、特に好ましくはOである。

 X^2 におけるDで示される2価のヘテロ環基としては、O、S及VNから選択 25 される同一又は異なるヘテロ原子を $1\sim 2$ 個含有する芳香族または非芳香性の $5\sim 6$ 員環基を意味するが、好ましくはN原子を含有する非芳香性の基であり、よ



り好ましくはピペリジンジイル (例: ピペリジン-1, 4-ジイル)、ピペラジンジイル (例: ピペラジン-1, 4-ジイル) 等である。

R^bにおける「置換されていてもよい低級アルキル」における置換基としては、アミノ、置換アミノ(置換基:メチル、エチル等の低級アルキル)、ヒドロキシ、カルボキシル、低級アルコキシカルボニル(例:メトキシカルボニル、エトキシカルボニル等)、置換されていてもよいアリール(例:p-カルボキシフェニル、p-メトキシカルボニルフェニル等)、置換されていてもよく縮合されていてもよいヘテロ環(例:フタルイミド等)等が例示されるが、好ましくはカルボキシである。

10 R b としては、水素、メチル、エチル、プロピル、アミノメチル、アミノエチル、メチルアミノプロピル、ヒドロキシプロピル、カルボキシエチル、メトキシカルボニルエチル、p - カルボキシベンジル、p - メトキシベンジル、フタルイミドプロピル等が例示されるが、好ましくはカルボキシメチル等である。また一つの基内にR b が複数存在する場合、同一または異なっていてもよい。

15 mは好ましくは O である。

nは好ましくは3である。

化合物(I)の好ましい態様は、前記化合物(II)を包含する。化合物(II)において、A¹として好ましくは、前記(a1)、(b1)、(b2)、(c1)、(d1)、(d2)、(e1)、(e2)、(f1)、(g1)、(h1)、
20 または(i1)の基であり、より好ましくは(a1)または(c1)の基である。特に好ましくは、A¹が(a1)の基でR¹が水素、R²がハロゲン(例:F、C1等)、低級アルキル(例:メチル、tーブチル等)、低級アルコキシ(例:メトキシ、エトキシ等)、ハロゲン化低級アルキル(例:CF3等)、または置換フェニルオキシ(置換基の例:メチル、tーブチル、メトキシ、CF3、ハロゲン等);R³が水素、ハロゲン(例:F、C1等)、低級アルキル(例:メチル、tーブチル等)、低級アルキル(例:メチル、tーブチル等)、低級アルキル(例:メチル、



ン化低級アルキル (例: CF_3 等) である。 R^3 は特に好ましくは水素である。 R^2 および R^3 がハロゲンの場合、特にm- および p-位が好ましい。

B¹は好ましくは (o)、 (o1)、または (o2) の基である。 R⁴は好ましくは

水素、R⁵は好ましくは水素、ハロゲン、アミノ、カルボキシル、ヒドロキシ、 5 シアノ、低級アルキル(例:メチル、エチル、イソプロピル、t-ブチル等)、 置換されていてもよい低級アルコキシ(例:メトキシ、カルボキシメトキシ、メ

直換されていてもよい低級アルコキシ(例・ストキン、カルホモンストモン、ストキシカルボニルメトキシ等)、低級アルコキシカルボニル(例:メトキシカルボニル等)、ハロゲン化低級アルキル(例: CF_3 等)、アリールオキシ(例:フェニルオキシ等)、またはヘテロアリールオキシ(例:2-チオフェニルオキ

 X^1 は好ましくはOである。 X^2 は好ましくは-NHCO-、-NHCONH-、 $-NHSO_2-$ 、または以下に示される基:

シ、4-ピリジルオキシ等)である。

である。

15 mは好ましくは 0 である。 n は好ましくは 3 である。

化合物 (II) として好ましくは、 A^1 が (a1) の基; R^1 が水素; R^2 がハロゲン、低級アルキル、低級アルコキシ、ハロゲン化低級アルキル、または置換フ

15

20



化合物 (I) の代表的製法を以下に例示するが、化合物 (II) も同様にして合成可能である。

(製法1) X²が-NR^bSO₂-、-NR^bCO-、または-NR^bCONR^b-の場合

$$A \xrightarrow{(CH_2)m} X^1 \xrightarrow{(CH_2)n} NHR^b + Y^1 \xrightarrow{Z} B$$
(III) (IV)

$$\longrightarrow A_{(CH_2)m} X^1_{(CH_2)n} X^2_{B} \qquad (I)$$

(式中、Y¹は脱離基(例;ハロゲン等); ZはSO₂、CO、CONR^b;その 他の記号は前記と同意義)

化合物 (III) と化合物 (IV) とを、所望により塩基存在下で反応させて化合物 (I) を得る。塩基としては、炭酸塩 $(K_2CO_3, Na_2CO_3$ 等) やNaOH、 3級アミン (例: Et_3N) 等を使用できる。また KI を併用してもよい。溶媒としては、 CH_3CN 、ジメチルホルムアミド (DMF)、ジメチルスルホキシド (DMSO)、テトラヒドロフラン (THF) 等が使用できる。反応温度は通常、



約10~200℃、好ましくは室温~約110℃であり、反応時間は数時間~数十時間、好ましくは約1~20時間、より好ましくは約3~15時間である。化合物 (III) と化合物 (IV) は周知の反応により合成するか、または市販品を利用すればよい。

5 (製法2) X²が-SO₂-の場合

$$A \xrightarrow{(CH_2)m} X^1 \xrightarrow{(CH_2)n} Y^1 + HS-B$$

$$(V) \qquad (VI)$$

$$\longrightarrow A \xrightarrow{(CH_2)m} X^1 \xrightarrow{(CH_2)n} S \xrightarrow{B} (VII)$$

$$\longrightarrow A \xrightarrow{(CH_2)m} X^1 \xrightarrow{(CH_2)n} X^2 \xrightarrow{B} (I)$$

(式中、各記号は前記と同意義)

10

15

20

化合物(V)と化合物(VI)とを、所望により塩基存在下で反応させて化合物(VII)を得る。塩基としては、炭酸塩(K_2 CO $_3$, Na_2 CO $_3$ 等)、NaOH、t-BuOK、3級アミン(例: Et_3 N)等を使用できる。また KI を併用してもよい。溶媒としては、 CH_2 Cl $_2$ 、 CH_3 CN、ジメチルホルムアミド(DMF)、ジメチルスルホキシド(DMSO)、テトラヒドロフラン(THF)等が使用できる。反応温度は通常、室温~約100℃、好ましくは室温~約60℃であり、反応時間は数時間~数十時間、好ましくは約1~20時間、より好ましくは約3~15時間である。化合物(V)と化合物(VI)は周知の反応により合成するか、または市販品を利用すればよい。

次に化合物 (VII) を酸化して化合物 (I) を得る。酸化剤としては、m-クロ 口過安息香酸、過酸化水素、過酸、過マンガン酸カリウム、過ヨウ素酸等が使用できる。溶媒としては、 CH_2Cl_2 、 CH_3CN 、ジメチルホルムアミド (DM F)、ジメチルスルホキシド (DM SO)、テトラヒドロフラン (THF)等が

15

使用できる。反応温度は通常、約0~50℃、好ましくは約0℃~室温であり、 反応時間は数時間~数十時間、好ましくは約1~20時間、より好ましくは約3 ~15時間である。

(製法3) X²が-D-、-D-O-、-D-NR^bCO-、-D-NR^bSO₂ 5 -の場合

A
$$(CH_2)m$$
 X^1 $(CH_2)n$ Y^1 $+$ $H-D-Z^1-B$ (V) (IX)

A $(CH_2)m$ X^1 $(CH_2)n$ X^2 $(CH_2)n$ (CH_2)

(式中、 Z^1 は単結合、-O-、 $-NR^bCO-$ 、 $-NR^bSO_2-$ 、その他の記号は前記と同意義)

化合物(V)と化合物(IX)とを、所望により塩基存在下で反応させて化合物(I)を得る。塩基としては、炭酸塩(K_2CO_3 , Na_2CO_3 等)やNaOH、3級アミン等を使用できる。また <math>KI を併用してもよい。溶媒としては、 CH_3C N、ジメチルホルムアミド(DMF)、ジメチルスルホキシド(DMSO)等が使用できる。反応温度は通常、約10~200℃、好ましくは室温~約110℃であり、反応時間は数時間~数十時間、好ましくは約1~20時間、より好ましくは約3~15時間である。化合物(IX)は周知の反応により合成するか、または市販品を利用すればよい。

(製法4) X²が-D-CO-、-D-SO₂-の場合

$$A \xrightarrow{(CH_2)m} X^1 \xrightarrow{(CH_2)n} D-H \xrightarrow{+} Y^1 \xrightarrow{Z^2} B$$

$$(X) \qquad (XI)$$

$$\longrightarrow A (CH_2)m X^1 (CH_2)n X^2 B (I)$$

25



(式中、Z²はCO、SO₂; その他の記号は前記と同意義)

化合物(X)と化合物(XI)とを、所望により塩基存在下で反応させて化合物(I)を得る。塩基としては、炭酸塩(K_2CO_3 , Na_2CO_3 等)やNaOH、3級アミン(例: Et_3N)等を使用できる。また KI を併用してもよい。溶媒としては、 CH_3CN 、ジメチルホルムアミド(DMF)、ジメチルスルホキシド(DMSO)、テトラヒドロフラン(THF)等が使用できる。反応温度は通常、約 $10\sim200$ で、好ましくは室温~約110 でであり、反応時間は数時間~数十時間、好ましくは約 $1\sim20$ 時間、より好ましくは約 $3\sim15$ 時間である。化合物(III)と化合物(IV)は周知の反応により合成するか、または市販品を利用すればよい。

なお上記の各反応前には所望により、当業者に周知の方法に従い官能基に対して適当な保護反応を行い、また反応後は脱保護反応を行ってもよい。

化合物(I)の製薬上許容される塩としては、無機塩基、アンモニア、有機塩基、無機酸、有機酸、塩基性アミノ酸、ハロゲンイオン等により形成される塩又は分子内塩が例示される。該無機塩基としては、アルカリ金属(Na, K等)、アルカリ土類金属(Ca, Mg等)、有機塩基としては、トリメチルアミン、トリエチルアミン、コリン、プロカイン、エタノールアミン等が例示される。無機酸としては、塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸等が例示される。有機酸としては、pートルエンスルホン酸、メタンスルホン酸、ギ酸、トリフルオロ酢酸、マレイン酸、シュウ酸等が例示される。塩基性アミノ酸としては、リジン、アルギン、オルニチン、ヒスチジン等が例示される。また化合物(I)は、水やアルコール等の溶媒和物であってもよい。

プロドラッグは、化学的または代謝的に分解できる基を有する本発明化合物の 誘導体であり、加溶媒分解によりまたは生理学的条件下でインビボにおいて薬学 的に活性な本発明化合物となる化合物である。適当なプロドラッグ誘導体を選択 する方法および製造する方法は、例えば Design of Prodrugs, Elsevier, Amsterdam

25

1985 に記載されている。

本化合物がカルボキシル基を有する場合は、もとになる酸性化合物と適当なアルコールを反応させることによって製造されるエステル誘導体、またはもとになる酸性化合物と適当なアミンを反応させることによって製造されるアミド誘導体のようなプロドラッグが例示され、例えばメチルエステル、エチルエステル、ロープロピルエステル、イソプロピルエステル、nーブチルエステル、イソブチルエステル、tertーブチルエステル、モルホリノエチルエステル等が挙げられる。

本化合物がヒドロキシル基を有する場合は、例えばヒドロキシル基を有する化 10 合物と適当なアシルハライドまたは適当な酸無水物とを反応させることに製造されるアシルオキシ誘導体のようなプロドラッグが例示され、例えば-OCOC $_2$ H $_5$ 、-OCO($_1$ SH $_3$ H $_3$ 1、-OCO($_1$ SH $_3$ 1、 $_2$ SH $_3$ 1、 $_3$ 1、 $_3$ 1、 $_4$ 2 CH $_4$ 3 CH $_4$ 3、 $_4$ 3 CH $_5$ 3 CH $_5$ 4 COCH $_5$ 5 CH $_5$ 5 COCH $_5$ 7 COCH $_5$ 8 CH $_5$ 8 COCH $_5$ 8 CH $_5$ 9 CH $_5$ 9 CH $_5$ 9 COCH $_5$ 9 CH $_5$ 9 CH $_5$ 9 CH $_5$ 9 CH $_5$ 9 COCH $_5$ 9 COCH $_5$ 9 CH $_5$ 9 CH $_5$ 9 COCH $_5$ 9 COCH $_5$ 9 COCH $_5$ 9 COCH $_5$ 9 CH $_5$ 9 COCH $_5$ 9 CH $_5$ 9 COCH $_$

15 本化合物がアミノ基を有する場合は、アミノ基を有する化合物と適当な酸ハロゲン化物または適当な混合酸無水物とを反応させることにより製造されるアミド誘導体のようなプロドラッグが例示され、例えば $-NHCO(CH_2)_{20}CH_3$ 、 $-NHCOCH(NH_2)CH_3$ 等が挙げられる。

化合物(I)、特に化合物(II)は、医薬、特に糖尿病の予防または治療薬として、人を含む動物に経口又は非経口的に投与可能である。投与剤形としては、顆粒剤、錠剤、カブセル剤、注射剤等が例示される。製剤化に際しては、所望により種々の添加剤、例えば賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑沢剤、安定化剤、着色剤、コーティング剤を使用できる。投与量は、被験体の年齢、体重、症状や投与方法などにより異なり特に限定されないが、通常、成人1日当たり、経口投与の場合、約20mg~約100mgであり、非経口投与の場合、約2mg~約100mgである。

化合物(I)を投与することにより、グルコースの利用率が増加して、その結 果、血中グルコースが低下する。この作用メカニズムとしては、(1)各臓器での インスリンに対する反応性の増加(インスリン抵抗性の改善)、(2)膵臓でのグ ルコースに対する感受性の高まりによるインスリン分泌の亢進、(3)膵臓でのイ ンスリン合成の抗進等の可能性が考えられる。すなわち化合物(I)は、I型ま たはII型糖尿病、好ましくはII型糖尿病の予防または治療薬として有用であ る。

(実施例)

(略号)

5

Me:メチル、Bt:エチル、tBu:t-ブチル、BtOH:エタノール、DMF:ジメチルホ 10 ルムアミド, THF: テトラヒドロフラン, AcOEt: 酢酸エチル, n-Hex: n-ヘキサン 参考例1

CI—OH
$$\frac{5}{\text{KI/t-Bu0K / DMF}}$$
 CI—ON $\frac{6a}{\text{EtOH}}$ CI—ON $\frac{6a}{\text{EtOH}}$ CI—ON $\frac{6a}{4a}$

(1)6a の合成

20

N-[3-(3,4-Dichloro-phenoxy)-propyl]phthalimide 15

3,4-ジクロロフェノール(1a)10g tBu0K6.9g の DMF100ml 溶液を窒温で 1.5 時間攪拌する。 N-(3-ブロモプロピル)フタルイミド18g、KI (沃化カリウム) 2.0g を加え、90℃で 14 時間攪拌 ・ する。反応液を水に注ぎ、AcOEtで抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、 有機層を MgSO, にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた粗結晶を、エーテルで 洗浄し(6a)19.47g(90%) を得る。

(2)4a の合成

NMR(CDCl₁) & ppm(200 MH₁)

2.178(2H,quint.,J=9Hz)3.091(2H,t.J=9Hz)3.991(2H,t,J=9Hz)6.642(1H,dd,J1=1 3Hz,J2=4Hz)6.856(1H,d,J=4Hz)7.267(1H,d,J=13Hz)7.55~7.90(4H,m)

5 3-(3,4-Dichloro-phenoxy)-propylamine

(6a)19.47g を EtOH 200ml に溶解し、次いでヒドラジン1 水和物 5.8g を加える。混合物を還流下に 2 時間攪拌した。析出結晶を濾別し、濾液を減圧下に濃縮し(4a)10.6g(86%)を油状物として得た。

 $NMR(CDCl_3)\delta$ ppm (300 MH₁)

10 $1.30 \sim 1.60(2H, m)$ 1.916(2H, quint., J=7Hz) 2.897(2H, t.J=7Hz)

4.019(2H,t,J=7Hz) 6.753(1H,dd,J1=9Hz,J2=3Hz) 6.997(1H,d,J=3Hz)

7.307(1H,d,J=9Hz)

IR (Nujol) cm-1

3000, 2923, 2854, 2788, 2750, 2613, 2459, 2069, 1590, 1566, 1481, 1467, 1386, 1296, 12

15 32

実施例1



[3-(3,4-Dichloro-phenoxy)-propyl]-carbamic acid ter-butyl ester

3,4-ジクロロフェノ-ル(1a)2.94g tBuOK 2.02gの DMF30ml 溶液を室温で 1.5 時間攪拌 する。その溶液に、メタンスルフォン酸 3-tert-ブトキシカルボニールアミノプロピルエステル(2)4.8g を加え、70℃で 11 時間攪拌する。反応液を水に注ぎ,AcOEt で抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層を MgSO4 にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー(トルエン/AcOEt=25/1)にて精製し(3a)5.31g(92%)を得る。

 $NMR(CDCl_3)\delta$ ppm (300 MH_1)

1.441(S,9H)1.968(2H,quint.,J=6Hz)3.308(2H,q,,J=6Hz)3.980(2H,t,J=6Hz)4.5

 $\sim 4.75(1H, m)6.745(1H, dd, J1=9Hz, J2=3Hz)$ 6.986(1H, d, J=3Hz)

7.311(1H, d, J=9Hz)

(2)7a の合成

3-(3,4-Dichloro-phenoxy)-propylamine HCl

(3a)5.3g をメタノール30ml に溶解する。次いで 4N-HCl/AcOEt 溶液 35ml を加える。

15 室温で 2.5 時間攪拌反応した後溶媒を留去して、白結晶(7a)3.61g(88%)を得る。 IR (Nujol) cm-1

3000,2923,2854,2788,2750,2613,2459,2069,1590,1566,1481,1467,1386,1296,12

(3)28の合成

20 N-(3-Bromo-Propyl)-4-chloro-benzenesulfonamide

3-7 ゚ ロモプ ロピ ルアミソ・HBr (27)10g、p-クロロベソゼ ソスルフォニールクロリト*(8a)10.1g、トリエチルアミソ16.2gを THF 150ml に溶かし、室温で 10 時間攪拌する。得られた反応液を水に注ぎ、AcOEt で抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層を MgSO4にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー(トルエン

25 /AcOEt=20/1)にて精製し、粗結晶し(28)13.9g(97%)を得る。

 $NMR(CDCl_3)\delta$ ppm (300 MH₁)

 $2.041(2H, quint., J=6Hz)3.135(2H, q, J=6Hz)3.424(2H, t, J=6Hz)4.90\sim$

5.02(1H,m)7.508(2H,d,J=9Hz)7.821(2H,d,J=9Hz)

(4)9a の合成

4-Chloro-N-[3-(3,4-dichloro-phenoxy)-propyl]-benzenesulfonamide

5 (方法 A)

(7a)2.56g、p-クロロベンゼンスルフォニール クロリド(8a)2.24g、トリエチルアミン2.53gを THF 30ml に溶かし、室温で 10 時間攪拌する。得られた反応液を水に注ぎ、AcOBt で抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層を MgSO4にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカグルクロマトグラフィー(トルエン/AcOEt=25/1)にて精製し、

10 AcOEt/エチルエーテル/n-Hex より再結晶し(9a)4.0g(88%)白色の結晶(融点;86.5~87.5℃)を得る。

元素分析(%):C15H14Cl3NO3S

計算值:C=45.65,H=3.58,N=3.55,Cl=26.95,S=8.12

実験値:C=45.66,H=3.59,N=3.66,C1=267.00,S=8.20

15 NMR(CDCl₃) δ ppm (300 MH₂)

1.960(2H, quint., J=6Hz)3.189(2H, q.J=6Hz)3.930(2H, t.J=6Hz)4.70 \sim 4.85(1H, m)

6.681(1H,dd,J1=9Hz,J2=3Hz) 6.915(1H,d,J=3Hz) 7.311(1H,d,J=9Hz)

7.451(2H,d,J=9Hz) 7.785(2H,d,J=9Hz)

(方法 B)

20 3,4-ジクロロフェノール(1a)4.5g、tBuOK 3.1gのDMF45ml 溶液を室温で1.5時間攪拌する。(28)9.15g KI 1.37gを加え、100℃で20時間攪拌する。反応液を水に注ぎ、AcOEtで抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層をMgSO,にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー(トルエン/AcOEt=20/1)にて精製し、AcOEt/エチルエーテル/n-Hexより再結晶し(9a)7.49g(69%)を得る。

25

実施例2~11の化合物を実施例1(4)の方法Aに準じて合成した。但し、実施

例 6 においては、p-クロロベンゼンスルフォニール クロリド(8a)のかわりに、p-クロロベンゾイル クロリド(30)を用いた。構造式を以下に示す。

$$c_1$$
 g_c (Ex3)

$$c_1$$
 g_e (Ex5)

$$c_1 \xrightarrow{0} \xrightarrow{M} c_0$$

$$gf (Ex6)$$

$$c_1 \xrightarrow{0} 0 \xrightarrow{\parallel 0 \\ 0 \\ 0} 0$$

$$g_g (Ex7)$$

$$c_1 \xrightarrow{gh} (Ex8)$$

5 実施例 2

化合物 9b

元素分析(%):C16H17C12N03S

計算值:C=51.35,H=4.58,N=3.74,Cl=18.94,S=8.57

実験值:C=51.25,H=4.48,N=3.90,Cl=18.97,S=8.46

10 融点:117.0~118.0℃

 $NMR(CDCl_3)\delta$ ppm (300 MH_1)

1.944(2H,quint.,J=7Hz)2.406(3H,s)3.167(2H,q,J=7Hz)3.924(2H,t,J=7Hz)4.60



 $\sim 4.75(1H,m)$ 6.682(1H,dd,J1=9Hz,J2=3Hz) 6.895(1H,d,J=3Hz) 7.22 \sim

7.36(3H,m)7.728(2H,d,J=8Hz)

実施例3

化合物 9c

5 元素分析(%):C15H14BrCl2N03S

計算值:C=41.03,H=3.21,N=3.19,Br=18.20,Cl=16.15,S=7.30

実験値:C=40.99,H=3.15,N=3.29,Br=18.21,Cl=16.01,S=7.25

融点:96.0~97.5℃

NMR(CDCl₁) & ppm (300 MH₂)

10 1.958(2H, quint., J=6Hz)3.188(2H, q, J=6Hz)3.936(2H, t, J=6Hz)4.75~

4.90(1H, m)6.674(1H, dd, J1=9Hz, J2=3Hz)6.916(1H, d, J=3Hz)7.312(1H, d, J=9Hz)

7.613(2H,d,J=9Hz) 7.709(2H,d,J=9Hz)

実施例4

化合物 9d

15 元素分析(%):C15H14C12FNO3S

計算值:C=47.63,H=3.73,N=3.70,Cl=18.75,F=5.02,S=8.48

実験値:C=47.58,H=3.64,N=3.86,Cl=18.76,F=4.96,S=8.46

融点:63.0~64.0℃

 $NMR(CDCl_1)\delta$ ppm (300 MH_1)

20 1.954(2H, quint., J=6Hz)3.168(2H, q, J=6Hz)3.936(2H, t, J=6Hz)4.90~5.05(1H, m)

6.680(1H, dd, J1=9Hz, J2=3Hz) 6.906(1H, d, J=3Hz) $7.10\sim$ 7.35(3H, m) $7.82\sim$

7.94(2H,m)

実施例5_

化合物 9e

25 元素分析(%):C20H18C12N2O4S.0.25H2O

計算值:C=52.47, H=4.07, N=6.12, Cl=15.49, S=7.00

実験值:C=52.00,H=3.76,N=6.09,Cl=15.91,S=7.10

融点:117.0~117.5℃

 $NMR(CDCl_1)\delta$ ppm (300 MH_1)

1.993(2H,quint.,J=6Hz)3.217(2H,q,J=6Hz)3.964(2H,t,J=6Hz)5.30~

5 5.40(1H,m)6.693(1H,dd,J1=9Hz,J2=3Hz) 6.85~7.00(3H,m) 7.85~

 $7.95(2H,m)8.40 \sim 8.70(2H,m)$

実施例6_

化合物 9f

元素分析(%):C16H14Cl3NO2

10 計算值:C=53.58,H=3.93,N=3.91,Cl=29.66,

実験值:C=53.48,H=3.79,N=3.95,Cl=29.59,

融点:117.5~118.5℃

 $NMR(CDCl_3)\delta$ ppm (300 MH_2)

2.119(2H, quint., J=6Hz)3.650(2H, q, J=6Hz)4.066(2H, t, 6Hz)6.40~6.60(1H, m)

6.740(1H, dd, J1=9Hz, J2=3Hz) 6.983(1H, d, J=3Hz)

7.324(1H,d,9Hz)7.406(2H,d,J=8Hz)7.696(2H,d,J=8Hz)

実施例7

化合物 9g

元素分析(%):C14H14C12N2O3S

20 計算值:C=46.55,H=3.91,N=7.75,Cl=19.63,S=8.89

実験値:C=46.42,H=3.87,N=7.67,C1=19.85,S=9.00

融点:114.0~115.0℃

 $NMR(CDCl_3)\delta$ ppm (300 MH_2)

1.994(2H, quint., J=6Hz)3.241(2H, q, J=6Hz)3.964(2H, t, J=6Hz)5.00~

25 5.15(1H,m)6.697(1H,dd,J1=9Hz,J2=3Hz) 6.915(1H,d,J=3Hz) 7.309(1H,d,J=9Hz)

 $7.40 \sim 7.50(1 \text{H,m}) 8.10 \sim 8.20(1 \text{H,m}) 8.70 \sim 8.90(1 \text{H,m}) 9.00 \sim 9.20(1 \text{H,m})$

実施例8

化合物 9h

NMR(CDCl₁) of ppm (300 MH₂)

 $0.928(2H, t, J=7Hz)1.429(2H, sextet., 7Hz)1.70 \sim 1.84(2H, m)$

5 2.047(2H, quint., J=6Hz)2.95~3.05(2H, m)1.327(2H, q, J=7Hz)

 $4.040(2H, t, J=6Hz)4.45\sim4.55(1H, m)6.741(1H, dd, J1=9Hz, J2=3Hz)$

6.994(1H,d,J=3Hz)7.325(1H,d,J=9Hz)

実施例9

化合物 9i

10 元素分析(%):C13H13C12N03S2

計算值:C=42.63,H=3.58,N=3.82,C1=19.36,S=17.51

実験値:C=42.56,H=3.49,N=3.93,Cl=19.32,S=17.71

融点:114.0~115.0℃

 $NMR(CDCl_1)\delta$ ppm (300 MH_1)

15 1.999(2H, quint., J=6Hz)3.266(2H, q, J=6Hz)3.977(2H, t, J=6Hz)4.70~

4.83(1H,m)6.714(1H,dd,J1=9Hz,J2=3Hz) 6.934(1H,d,J=3Hz)7.05~

 $7.10(1H,m)7.313(1H,d,J=9Hz)7.55\sim7.66(2H,m)$

実施例10

化合物 9J

20 元素分析(%):C16H17C12N04S

計算值:C=49.24,H=4.39,N=3.59,Cl=18.17,S=8.21

実験値:C=49.30,H=4.31,N=3.69,Cl=18.06,S=8.40

融点:94.5~95.5℃

 $NMR(CDCl_1)\delta$ ppm (300 MH_1) -

25 1.940(2H, quint., J=6Hz)3.155(2H, q, J=6Hz)3.845(3H, s)3.922(2H, t, J=6Hz)4.65

 $\sim 4.75(1H, m)6.676(1H, dd, J1=9Hz, J2=3Hz)6.88 \sim 6.98(3H, m)$

7.296(1H,d,J=9Hz)7.776(2H,d,J=9Hz)

実施例11

化合物 9k

元素分析(%):C21H19Cl2NO4S

5 計算值:C=55.76,H=4.23,N=3.10,Cl=15.67,S=7.09

実験値:C=55.73,H=4.18,N=3.16,Cl=15.67,S=7.22

融点:87.0~88.0℃

 $NMR(CDCl_1)\delta$ ppm (300 MH_1)

1.967(2H, quint., J=6Hz)3.173(2H, q, J=6Hz)3.956(2H, t, J=6Hz)4.70~

4.80(1H, m)6.696(1H, dd, J1=9Hz, J2=3Hz)6.928(1H, d, J=3Hz)6.98 \sim 7.85(10H, m)

実施例12

(1)11 の合成

N-[4-(3,4-Dichloro-phenoxy)-butyl]phthalimide

15 3,4-ジクロロフェノ-ル(1a)6g、 t-Bu0K 4.1gの DMF100ml 溶液を室温で 1.5 時間攪拌する。N-(4-ブロモブチル)フタルイミド(10)11.1g、KI1.83g を加え、95℃で 12 時間攪拌する。反応液を水に注ぎ,Ac0Et で抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層を MgSO,にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー(トルエン/Ac0Et=25/1)にて精製し、エチルエーテル/n-Hex にて洗浄して(11)12.1g(90%)を

20 得る。

 $NMR(CDCl_1)\delta$ ppm (300 MH₁)

- $1.75 \sim 1.98(4H, m)3.765(2H, t, J=7Hz)$ 3.957(2H, t, J=6Hz)
- 6.723(1H,dd,J1=9Hz,J2=3Hz) 6.955(1H,d,J=3Hz) 7.283(1H,d,J=9Hz) 7.68~7.90(4H,m)
- 5 (2)12の合成
 - 4-(3,4-Dichloro-phenoxy)-butylamine
 - (11)12gを EtOH120ml に溶解し、次いでヒドラジン1 水和物 3.3gを加える。混合物を還流下に 2 時間攪拌した。析出結晶を濾別し、濾液を減圧下に濃縮し(12)5.89g(76%)を油状物として得た。
- 10 NMR(CDCl₁) δ ppm (300 MH₁)
 - $1.55 \sim 2.00(6H, m)2.781(2H, t, J=7Hz)3.940(2H, t, J=7Hz)$
 - 6.740(1H, dd, J1=9Hz, J2=3Hz)6.980(1H, d, J=3Hz)7.306(1H, d, J=9Hz)
 - (3)13の合成
 - 4-Chloro-N-[3-(3,4-dichloro-phenoxy)-butyl]-benzenesulfonamide
- 15 (12)1.5g、p-クロロハ*ンセ*ンスルフォニール クロリト*(8a)1.35g、トリエチルアミン1.3g を THF 12ml に 溶かし、室温で 10 時間攪拌する。得られた反応液を水に注ぎ、AcOEt で抽出する。 有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層を MgSO,にて乾燥し減圧下で溶媒を留 去する。得られた油状物をシリカケ*ルクロマトク*ラフィー(トルエン/AcOEt=25/1)にて精製し、エチルエーテル/n-Hex より再結晶し(13)2.5g(98%)を得る。
- 20 元素分析(%):C16H16Cl3N03S

計算值:C=47.02,H=3.95,N=3.43,Cl=26.02,S=7.84

実験値:C=46.93,H=3.90,N=3.54,C1=25.99,S=7.92

融点:78.0~79.0℃

 $NMR(CDCl_1)\delta$ ppm (300 MH₁)

- 25 $1.60 \sim 1.85(4H, m)3.038(2H, q, J=6Hz)3.889(2H, t, J=6Hz)4.65 \sim$
 - 4.75(1H,m)6.698(1H,dd,J1=9Hz,J2=3Hz)6.934(1H,d,J=3Hz)7.308(1H,d,J=9Hz)



7.494(2H,d,J=9Hz)7.808(2H,d,J=9Hz)

実施例13

(1)15の合成

5 [2-(3,4-Dichloro-phenoxy)-ethyl]-carbamic acid ter-butyl ester

3,4-ジクロロフェノール(1a)5g、t-BuOK 3.44gのDMF35ml 溶液を室温で1.5時間攪拌する。その溶液に、1-クロロ-2-tert-ブトキシカルボニールアミノエチルエステル(2a)6.07gを加え、95℃で11時間攪拌する。反応液を水に注ぎ,AcOEtで抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層をMgSO,にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカグルクロマトグラフィー(トルエン/AcOEt=25/1)にて精製し(15)9.1g(97%)を油状物として得る。

 $NMR(CDCl_1)\delta$ ppm (300 MH_1)

1.458(9H,s)3.519(2H,q,J=5Hz)3.979(2H,t,J=5Hz)4.85 \sim 5.05(1H,m)6.70 \sim 7.02(2H,m)7.317(1H,d,J=9Hz)

15 (2)16 の合成

10

2-(3,4-Dichloro-phenoxy)-ethyl amine HCl

(15)9.0g をメタノール60ml に溶解する。次いで 4N-HCl/AcOEt 溶液 45ml を加える。 室温で 2.5 時間攪拌反応した後、溶媒を留去して白色結晶(16)5.4g(75.8%)を得る。 IR (Nujol) cm-1

20 3220,2915,2777,2742,2688,2650,257982540,2508,2436,2044,1599,1570,1518,14 75,1466,1411,1379,1284

(3)17の合成

4-Chloro-N-[2-(3,4-dichloro-phenoxy)-ethyl]-benzenesulfonamide

(16)1.0g、p-クロロベンゼンスルフォニール クロリド(8a)0.92g、トリエチルアミン 1.12gを THF 20mlに溶かし、室温で 6 時間攪拌する。得られた反応液を水に注ぎ,AcOBt で抽出する。

5 有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層を MgSO,にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた結晶をシリカゲルクロマトグラフィー(トルエン/AcOEt=20/1)にて精製し、AcOEt/ エチルエーテル/n-Hex より再結晶し(17)1.4g(89%)を得る。

元素分析(%):C14H12C13N03S

計算值:C=44.17,H=3.18,N=3.68,Cl=27.94,S=8.32

10 実験値:C=44.06,H=3.12,N=3.83,C1=27.74,S=8.55

融点:115.0~116.0℃

 $NMR(CDCl_1)\delta$ ppm (300 MH_1)

 $3.376(2H,q,J=5Hz)3.964(2H,t,J=5Hz)5.00\sim5.10(1H,m)$

6.647(1H, dd, J1=9Hz, J2=3Hz)6.878(1H, d, J=3Hz)7.303(1H, d, J=9Hz)

15 7.477(2H,d,J=9Hz)7.814(2H,d,J=9Hz)

実施例14

(1)19の合成;

[2-(3,4-Dichloro-phenoxy)-ethyl]-methyl-carbamic acid tert-butyl ester

3,4-ジクロロフェノール(1a)2.34g、t-BuOK 1.62gの DMF15ml 溶液を室温で 1.5 時間攪

拌する。その溶液に、メタンスルフォン酸 2-(tert-ブトキシカルボニールメチエチルエステル (18)4.0gを

加え、95℃で 12 時間攪拌する。反応液を水に注ぎ,AcOEt で抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層を MgSO,にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。 得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー(トルエン/AcOEt=20/1)にて精製し(19) 3.16g(69%)を得る。

5 NMR(CDCl₃) δ ppm (300 MH₂)

1.476(9H,s)2.979(3H,s)3.597(2H,t,J=6Hz)4.043(2H,t,J=6Hz)6.704(1H,dd,J1=9Hz,J2=3Hz)6.976(1H,d,J=3Hz)7.269(1H,d,J=9Hz)

(2)20の合成

[2-(3,4-Dichloro-phenoxy)-ethyl]-methyl-amine HCl

10 (19)3.0g をメタノール 20ml に溶解する。次いで 4N-HCl/AcOEt 溶液 25ml を加える。 室温で 4 時間攪拌反応した後,溶媒を留去して白色結晶(20)1.05g(44%)を得る。 IR (Nujol) cm-1

3050,2925,2852,2702,2468,2420,1606,1591,1570, 1475,1463,1454,1396,1355,1280,1263,1229,

15 (3)21 の合成

20

4-Chloro-N-[2-(3,4-dichloro-phenoxy)-ethyl]-N-methyl-benzenesulfonamide (20)0.95g、p-クロロヘ*ソセ*ソスルフォニール クロリト*(8a)0.82g、トリエチルアミソ 1.31g を THF 20ml に溶かし、室温で 6 時間撹拌する。得られた反応液を水に注ぎ、AcOEt で抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層を MgSO,にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカケ*ルクロマトク*ラフィー(トルエン/AcOEt=25/1)にて精製し、エチルエーテル/n-Hex より再結晶し(21)1.2g(82%)を得る。

元素分析(%):C15H14Cl3N03S

計算值:C=45.65,H=3.58,N=3.55,C1=26.95,S=8.12 実験値:C=45.60,H=3.50,N=3.67,C1=26.78,S=8.14

25 融点:109.5~110.5℃ NMR(CDCl₃)δ ppm (300 MH₂)



2.925(3H,s)3.451(2H,t,J=6Hz)4.114(2H,t,J=6Hz)6.697(1H,dd,J1=9Hz,J2=3Hz)6. 932(1H,d,J=3Hz)7.322(1H,d,J=9Hz)7.503(2H,d,J=9Hz) 7.748(2H,d,J=9Hz)

実施例 1 5

5 (1)6bの合成

N-[3-(2,4-Dichloro-phenoxy)-propyl]phthalimide

2,4-ジクロロフェノ-ル(1b)6g、t-BuOK 4.13gの DMF60ml 溶液を室温で 3 時間攪拌する。N-(3-プロモプロピル)フタルイミド(5)11.8g KI 1.83g を加え、100℃で 10 時間攪拌する。反応液を水に注ぎ,AcOEt で抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層を MgSO,にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた粗結晶をエーテルで洗浄し、(6b)11.3g(87%)を得る。

NMR(CDCl₃) & ppm (300 MH₄)

2.238(2H, quint., J=6Hz)3.943(2H, t, J=6Hz)4.074(2H, t, J=6Hz)6.815(1H, d, J=9Hz)7.148(1H, dd, J1=9Hz, J2=3Hz)7.300(1H, d, J=3Hz)7.68 \sim 7.90(4H, m)

15 (2)7bの合成

10

3-(2,4-Dichloro-phenoxy)-propylamine

(6b)12g を EtOH 120ml に溶解し、次いでヒドラジン1 水和物 3.43g を加える。混合-物を還流下に 4 時間攪拌した。析出結晶を濾別し、濾液を減圧下に濃縮し(7b)1.8g(24%)を油状物として得た。

20 NMR(CDCl₃) δ ppm (300 MH₁)

 $1.30 \sim 1.80(2H, m)1.969(2H, quint., J=6Hz)2.949(2H, t, J=6Hz)$

4.099(2H, t, J=6Hz)6.850(1H, d, J=9Hz)7.166(1H, dd, J1=9Hz, J2=3Hz)

7.353(1H,d,J=3Hz)

(3)26 の合成

5 4-Chloro-N-[3-(2,4-dichloro-phenoxy)-propyl]-benzenesulfonamide

(7b)0.8g、p-クロロベンゼンスルフォニール クロリド(8a)0.81g、トリエチルアミン0.73gを THF 10mlに溶かし、室温で 4時間攪拌する。得られた反応液を水に注ぎ,AcOEt で抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層を MgSO,にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー(トルエン/AcOEt=10/1)にて精製し、

10 エチルエーテル/n-Hex より再結晶し(26)1.2g(84%)を得る。

元素分析(%):C15H14Cl3N03S

計算值:C=45.65,H=3.58,N=3.55,Cl=26.95,S=8.12

実験値:C=45.70,H=3.57,N=3.58,C1=26.86,S=7.92

融点:108.0~109.0℃

15 NMR(CDCl₃) δ ppm (300 MH₂)

 $2.014(2H, quint., J=6Hz)3.250(2H, q, J=6Hz)4.023(2H, t, J=6Hz)5.25\sim$

5.40(1H,m)6.759(1H,d,J=9Hz)7.174(1H,dd,J1=9Hz,J2=3Hz)7.375(1H,d,3Hz)

7.437(2H,d,J=9Hz)7.797(2H,d,J=9Hz)

実施例16

$$F \longrightarrow OH \longrightarrow \frac{5}{5} \longrightarrow F \longrightarrow O \longrightarrow OH_2NH_2.H_2O$$

$$1C \longrightarrow KI/t-BuOK/DMF \longrightarrow GC$$

$$F = \begin{cases} 0 & \text{NH}_2 \\ \hline & \text{Tc} \end{cases} = \begin{cases} \frac{8a}{\text{Et}_3\text{N/THF}} & \text{F} = \begin{cases} 0 & \text{Olymorphism} \\ 29 & \text{Olymorphism} \end{cases}$$

(1)6c の合成

20



N-[3-(2,4-Difluoro-phenoxy)-propyl]phthalimide

2,4-ジフルオロフェノ-ル(1c)6g, tBu0K5.17gの DMF 65ml 溶液を室温で 1 時間攪拌する。N-(3-プロピル)フタルイミド(5)13.6g, KI 1.53gを加え、95℃で 11 時間攪拌する。反応液を水に注ぎ,Ac0Etで抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層を MgSO,にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカグルクロマトグラフィ

-(トルエン/Ac0Et=10/1)にて精製し、(6c)13.2g(90%) を得る

 $NMR(CDCl_3)\delta$ ppm (300 MH₁)

- 2,196(2H,quint.,J=6Hz)3.923(2H,t,J=6Hz)4.062(2H,t,J=6Hz)6.70~
- $6.95(3H,m)7.65\sim7.90(4H,m)$
- 10 (2)7c の合成;
 - 3-(2,4-Difluoro-phenoxy)-propylamine
 - (6c)13.2g を BtOH 130ml に溶解し、次いでヒドラジンl 水和物 4.16g を加える。 混合物を還流下に 4 時間攪拌した。析出結晶を濾別し、濾液を減圧下に濃縮し(7c) 6.0g(77%)を油状物として得た。
- 15 NMR(CDCl₃) δ ppm (300 MH₁)
 - $1.90 \sim 2.10(2H, m)1.959(2H, quint., J=6Hz)2.047(2H, t, J=6Hz)$
 - $4.004(2H, t, J=6Hz)6.70\sim6.97(3H, m)$
 - (3)29の合成
 - 4-Chloro-N-[3-(2,4-difluoro-phenoxy)-propyl]-benzenesulfonamide
- 20 (7c)1.5g、p-クロロベンゼンスルフォニール クロリド(8a)1.78g、トリエチルアミン 1.62gを THF 25ml に溶かし、室温で 10 時間攪拌する。得られた反応液を水に注ぎ、AcOEt で抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層を MgSO,にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカグルクロマトグラフィー(トルエン/AcOEt=25/1)にて精製し、エチルエーテル/n-Hex より再結晶し(29)2.3g(79%)を得る。
- 25 元素分析(%):C15H14C1F2N03S
 - 計算值:C=49.80,H=3.90,N=3.87,Cl=9.80,F=10.50,S=8.86

実験値:C=49.90,H=4.03,N=3.87,Cl=9.85,F=10.52,S=8.84

融点:98.0~99.0℃

 $NMR(CDCl_1)\delta$ ppm (300 MH_1)

1.971(2H, quint., J=6Hz)3.222(2H, q, J=6Hz)4.016(2H, t, 6Hz)4.95~

5 $5.05(1H,m)6.70\sim6.90(3H,m)7.803(2H,d,J=9Hz)$

実施例17

(1)23 の合成

[3-(3,4-Dichloro-phenylsulfanyl)-propyl]-carbamic acid tert-butyl ester
3,4-ジクロロベンゼンチォール(22)1.48g tBu0K0.93gのDMF17ml 溶液を室温で1時間攪拌する。その溶液に、メタンスルフォン酸 3-tert-プトキシカルボニールアミノプロピルエステル(2)2.3gを加え、95℃で10時間攪拌する。反応液を水に注ぎ,AcOEtで抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層をMgSOィにて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィ-(トルエン/AcOEt=25/1)にて精製し、

15 (23)2.48g(88%) を得る

 $NMR(CDCl_3)\delta$ ppm (300 MH₂)

1.442(9H,s)1.819(2H,quint.,J=7Hz)2.933(2H,t,J=7Hz)3.240(2H,q,J=7Hz)4.50 \sim 4.70(1H,m)7.135(1H,dd,J1=8Hz,J2=2Hz)7.335(1H,d,J=8Hz)

7.384(1H,d,J=2Hz)

20 (2)24の合成

3-(3,4-Dichloro-phenylsulfanyl)propylamine HCl

(23)2.38g をメタノール 15ml に溶解する。次いで 4N-HCl/AcOEt 溶液 15ml を加え

る。室温で(24)2.5 時間攪拌反応した後,溶媒を留去して白色結晶(24)1.5g(78%) を得る。

IR (Nujol) cm-1

2956, 2924, 2854, 2409. 2058, 1707, 1604, 1572, 1545, 1483, 1462, 1431, 1408, 1371, 12 67,

(3)25の合成

5

10

4-Chloro-N-[3-(3,4-dichloro-phenylsulfanyl)-propyl]-benzenesulfonamide (24)1.0g、p-クロロベンゼンスルフォニール クロリド(8a) 0.82g、トリエチルアミン 1.3gを THF15ml に溶かし、室温で 10 時間攪拌する。得られた反応液を水に注ぎ、AcOEt で抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層を MgSO₁にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー(トルメエン/AcOEt=20/1)にて精製し、エチルエーテル/n-Hex より再結晶し(25)1.3g(87%)を得る。

元素分析(%):C15H14Cl3N02S2

計算值:C=43.86,H=3.44,N=3.41,Cl=25.89,S=15.61

15 実験値:C=43.87,H=3.29,N=3.49,Cl=25.80,S=15.71

融点:84.0~85.0℃

 $NMR(CDCl_3)\delta$ ppm (300 MH_1)

- 1.805(2H, quint., J=7Hz)2.918(2H, t, J=7Hz)3.099(2H, q, J=7Hz)4.65~
- $4.80(1H,m)7.094(1H,dd,J1=9Hz,J2=3Hz)7.30\sim$
- 20 7.38(2H, m)7.481(2H, d, J=9Hz)7.784(2H, d, J=9Hz)

実施例18および19の反応スキームを以下に示す。

<u>実施例18</u>

(1)32の合成 : 4-(4-Trifluoromethyl-benzyloxy)-piperidine-1-carboxylic acid tert-butyl ester

6 化合物(30)5gと NaH(60% oil suspend.)の DMF 35ml 溶液を室温で 1.5 時間 提拌する。その溶液に、 化合物(31) 7.17 gを加え、50℃で 13 時間提拌する。 反応液を水に注ぎ,酢酸エチルで抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、 有機層を MgSO4にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカ ゲルクロマトグラフィー (トルエン/酢酸エチル=25/1~10/1) にて精製し、化合 物(32) 8.35 g(94%)を得る。

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₂)

<u>37</u>

10

15

 $1,460(9H,s)1.50\sim1.90(4H,m)3.06\sim3.86(5H,m)4.608(2H,s)$

7.459(2H,d,J=8Hz)7.603(2H,d,J=8Hz)

(2)33の合成: 4-(4-Trifluoromethyl-benzyloxy)-piperidine

化合物(32)8.35g を酢酸エチル 10ml とメタノール 30ml に溶解し、次いで4N-HCl 酢酸エチル溶液 8.7ml を加え室温で1.5時間攪拌する。溶媒を留去し粗製の塩酸塩(33)5.72g を得る。

(3)36の合成: 4-(4-Trifluoromethyl-benzyloxy)-1-{3-[4-(4-trifluoromethyl-phenoxy)-phenoxy}-propyl}-piperidine

化合物(33)1.28g、 (34)1.5g、炭酸カリウム 1.19 g、沃化カリウム 0.36g を DMF 15ml に加え、100 で 18 時間攪拌する。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層を MgSO₄にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー (クロロホルム/メタノール=30/1) にて精製し、化合物(36)のフリー体 2.26g(90%)を得る。これを 4N-HCl 酢酸エチル溶液にて塩酸塩とし、メタノールと 2-プロパノールより再結晶し、HCl 塩 (36) を得る。

元素分析 (%): C29H29F6N03.HC1 (塩酸塩)

計算值: C=59.04, H=5.13, N=2.37, Cl=6.01, F=19.32

実験値: C=58.99, H=5.07, N=2.51, Cl=5.83, F=19.12

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₂)

20 $1.65 \sim 2.25(8H,m)2.528(2H,t,J=7Hz)2.752.86(2H,m)3.403.50(1H,m)$ $4.017(2H,t,J=6Hz)4.601(2H,s)6.88 \sim 7.64(12H,m)$

実施例19

37の合成: 1-(3,4-Dichlorophenyloxy-propyl)-4-(4-trifluoromethylbenzyloxy)-piperidine

25 化合物(33)1.30g、(35)1.35g、炭酸カリウム 1.22 g、沃化カリウム 0.37g を DMF 15ml に加え、100℃で 18 時間攪拌する。反応液を水に注ぎ、酢酸エチ

20

ルで抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層を $MgSO_1$ にて乾燥し 滅圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー (クロロホルム/メタノール=25/1) にて精製し、(37)のフリー体 1.98g(%)を 得る。これを 4N-HC1 酢酸エチル溶液にて、塩酸塩とし 2-プロパノール-エチル エーテルより再結晶し、(37)の HC1 塩を得る。

元素分析(%): C22H24C12F3N02.HCl (塩酸塩)

計算值: C=52.98, H=5.05, N=2.81, Cl=21.32, F=11.43

実験値: C=52.73, H=4.94, N=2.90, Cl=21.22, F=11.35

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁)

10 1.960(2H, quint., J=6Hz)3.189(2H, q.J=6Hz)3.930(2H, t.J=6Hz)

 $4.70 \sim 4.85(1H, m)6.681(1H, dd, J1=9Hz$

J2=3Hz)6.915(1H,d,J=3Hz)7.311(1H,d,J=9Hz)7.451(2H,d,J=9Hz)7.785(2H,d,J-9Hz) 実施例20

15 (1)35の合成: 4-(4-Chloro-benzenesulfonylamino)-piperidine-1carboxylic acid tert-butyl ester

化合物(34-1) 2.50g、p-クロロベンゼンスルホニルクロライド 2.89g、トリエチルアミン 3.30ml をテトラヒドロフラン 37ml に溶かし、室温で 16 時間攪拌する。得られた反応液を飽和重曹水に注ぎ、クロロホルムで抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層を MgSO, にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)にて精製し、(35-1) 4.71g(quant) 無色油状物を得る。

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁)

1.430(9H, s), 1.200 \sim 1.600(2H, m), 1.700 \sim 1.820(2H, m), 2.700 \sim 2.850(2H, m), 3.240 \sim 3.370(1H, m), 3.850 \sim 4.00(2H, m), 4.462(1H, d, J = 8Hz), 7.495(2H, d, J = 9Hz), 7.818(2H, d, J = 9Hz)

5 (2)36-1の合成: 4-Chloro-N-piperidin-4-yl-benzenesulfonamide hydrochloride

化合物(35-1)4.71g をメタノール 25ml に溶解する。次いで 4 N HCl/酢酸エチル溶液 6.28ml を加える。室温で 4 時間攪拌反応したのち溶媒を留去して、白色結晶(36-1)2.80g(72%)を得る。

10 (3)38の合成: 4-Chloro-N-{1-[3-(3,4-dichloro-phenoxy)-propyl]-piperidin-4-yl}-benzenesulfonamide

化合物(37-1)1.39g、(36-1)1.50gの DMF21ml 溶液に 炭酸カリウム 1.33g、ヨウ化カリウム 400mg を加え 85 度で 8 時間攪拌する。DMF を留去したのち、残さに飽和重曹水を注ぎ、酢酸エチルで抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層を MgSO₄にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=15:1)にて精製し、無色油状物(38)1.04g(45%)を得る。

<u>実施例21</u>

20 (1)39の合成: 4-{[1-(4-Chloro-phenyl)-methanoyl]-amino}-piperidine-1-carboxylic acid tert-butyl ester

5

10

20

化合物(34-1)1.92g、p-クロロベンゾイルクロライド 1.34g、トリエチルアミン 2.56mlをテトラヒドロフラン 30mlに溶かし、室温で 6 時間攪拌する。得られた反応液を飽和重曹水に注ぎ、クロロホルムで抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層を MgSO₄にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸 エチル=3:1)にて精製し、(39)2.97g(91%) 白色結晶を得る。

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁)

7.696(2H, d, J = 8Hz)

1.400 \sim 1.470(2H, m), 1.467(9H, s), 1.980 \sim 2.080(2H, m), 2.850 \sim 2.980(2H, m), 4.030 \sim 4.200(3H, m), 5.939(1H, br-s), 7.411(2H, d, J= 8Hz),

(2)40の合成: 4-Chloro-N-piperidin-4-yl-benzamide hydrochloride
 化合物(39)2.97g をメタノール 15ml に溶解する。次いで 4 N HCl/酢酸エチル溶液 4.38ml を加える。室温で 16 時間攪拌反応したのち溶媒を留去して、白色結晶(40)2.30g(95%)を得る。

15 (3)41の合成: 4-Chloro-N-{1-[3-(3, 4-dichloro-phenoxy)-propyl]-piperidin-4-yl}-benzamide

化合物(37-1)1.54g、(40)1.47g の DMF20ml 溶液に 炭酸カリウム 1.48g、ヨウ化カリウム 444mg を加え 85 度で 8 時間攪拌する。DMF を留去したのち、残さに飽和重曹水を注ぎ、酢酸エチルで抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層を MgS0、にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=20:1)にて精製し、白色結晶(41)2.03g(86%)を得る。

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁)

1.540 \sim 1.690(2H, m), 1.988(2H, quint, J= 7.8Hz),2.020 \sim 2.110(2H, m), 25 2.160 \sim 2.280(2H, m), 2.558(2H, t, J = 7.2Hz), 2.900 \sim 3.000(2H, m), 3.993(2H, t, J = 6Hz), 3.900 \sim 4.200(1H, m), 5.900 \sim 6.000(1H, m), 6.750(1H, dd, J = 9Hz, 3Hz), 7.001(1H, d, J = 3Hz), 7.310(1H, d, J = 9Hz), 7.407(2H, d, J = 9Hz), 7.695(2H, d, J = 8Hz)

実施例22

5 (1)42の合成: 4-(Methoxycarbonylmethyl-amino)-piperidine-1-carboxylic acid tert-butyl ester

化合物(34-1) 2.17g、プロモ酢酸メチル 1.33g、トリエチルアミン 2.27mlをテトラヒドロフラン 36ml に溶かし、室温で 16 時間攪拌する。反応液からキリヤマロートにて不溶物を除去し、得られたろ液から減圧下で溶媒を留去する。

得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=20:1)にて精製し、(42) 3.01g(quant) 無色油状物を得る。

 $NMR(CDCl_3)\delta$ ppm (300 MH₂)

10

15

20

1.20 \sim 1.36(2H, m), 1.452(9H, s), 1.75 \sim 1.87(2H, m), 2.56 \sim 2.68(1H, m), 2.70 \sim 2.90(2H, m), 3.462(2H, s), 3.741(3H,s), 3.94 \sim 4.15(2H, m)

(2)43の合成:4-[(4-Fluoro-but-2-ene-1-sulfonyl)-

methoxycarbonylmethyl-amino]-piperidine-1-carboxylic acid tert-butyl ester

化合物(42)1.50g、p-フルオロベンゼンスルホニルクロライド 1.29g、トリエチルアミン1.46ml、4-ジメチルアミノビリジン 202mg をアセトニトリル 28ml に溶かし、室温で 16 時間攪拌する。得られた反応液を 10%シュウ酸水溶液続い

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁)



て飽和重曹水にて洗浄する。有機層を飽和食塩水洗いし、MgSO,にて乾燥後減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)にて精製し、(43)2.12g(89%) 無色油状物を得る。

5 1.30 \sim 1.48(1H, m), 1.432(9H, s), 1.60 \sim 1.72(3H, m), 2.54 \sim 2.74(2H, m), 3.56 \sim 3.70(1H, m), 3.734(3H, s), 4.037(2H, s), 4.06 \sim 4.20(2H, m), 7.199(2H, t, J = 9Hz), 8.017(2H, dd, J = 9Hz, 5Hz)

(3)44の合成:[(4-Fluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl-amino]-acetic acid methyl ester hydrochloride

10 化合物(43)1.61g をメタノール 8.1ml に溶解する。次いで 4 N HCl/酢酸エチル溶液 1.87ml を加える。室温で 16 時間攪拌反応したのち溶媒を留去して、白色結晶(44)1.10g(80%)を得る。

(4)45の合成:[{1-[3-(3,4-Dichloro-phenoxy)-propyl]-piperidin-4-yl}-(4-fluoro-benzenesulfonyl)-amino]-acetic acid methyl ester

15 化合物(37-1)863mg、(44)1.10gの DMF16ml 溶液に 炭酸カリウム 828mg、ヨウ化カリウム 249mgを加え 85 度で 16 時間攪拌する。DMF を留去したのち、残さに飽和重曹水を注ぎ、酢酸エチルで抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いしたのち MgSO4 にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=30:1)にて精製し、無色20 油状物(45)1.81g(quant)を得る。

元素分析 (%):C23H27C12FN2O5S・0.1(EtOH)・HCl

計算值:C=48.47,H=4.95,N=4.92,Cl=18.66,F=3.33,S=5.63

実験値: C =48.50,H =5.02,N =4.88,Cl =18.51,F =3.31, S =5.58

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₂)

25 1.480 \sim 1.800(4H, m), 1.84 \sim 2.02(4H, m), 2.443(2H, t, J = 7Hz), 2.850 \sim 2.970(2H, m), 3.45 \sim 3.58(1H, m), 3.725(1H, s), 3.936(2H, t, J = 6Hz),



4.080(2H, s), 6.723(1H, dd, J = 9Hz, 3Hz), 6.973(1H, d, J = 3Hz), 7.12 \sim 7.27(3H, m), 7.296(1H, d, J = 9Hz), 8.016(1H, dd, J = 9Hz, 5Hz)

実施例23

10

5 (1)46の合成:4-{[1-(4-Fluoro-phenyl)-methanoyl]-

methoxycarbonylmethyl-amino}-piperidine-1-carboxylic acid tert-butyl ester

化合物(42)1.51g、p-フルオロベンゾイルクロライド 802ml、トリエチルアミン1.47ml、4-ジメチルアミノビリジン 135mg をジクロロメタン 28ml に溶かし、室温で 16 時間攪拌する。得られた反応液を 10%シュウ酸水溶液続いて飽和重曹水にて洗浄する。有機層を飽和食塩水洗いし、MgSO, にて乾燥後減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)にて精製し、(46)1.64g(75%) アモルファスを得る。

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁)

1.428(9H, s), 1.54 ~ 1.88(4H, m), 2.42 ~ 2.60(1H, m), 3.60 ~ 3.80(5H, m), 3.98 ~ 4.22(4H, m), 7.10 ~ 7.30(2H, m), 7.36 ~ 7.52(2H, m) (2)47の合成:{[1-(4-Fluoro-phenyl)-methanoyl]-piperidine-4-yl-amino}-acetic acid methyl ester hydrochloride

化合物(46)1.64g をメタノール 14ml に溶解する。次いで 4 N HCl/酢酸エチ 20 ル溶液 2.08ml を加える。室温で 16 時間攪拌反応したのち溶媒を留去して、粗 製の塩酸塩(47)1.34g(97%)を得る。 (3)48 の合成:{{1-[3-(3,4-Dichloro-phenoxy)-propyl]-piperidine-4-yl}[1-(4-fluoro-phenyl)-methanoyl]-amino}-acetic acid methyl ester
化合物(37-1)1.17g、(47)1.34g の DMF20ml 溶液に 炭酸カリウム 1.12g、ヨウ化カリウム 336mg を加え 85 度で 40 時間攪拌する。DMF を留去したのち、残さに飽和重曹水を注ぎ、酢酸エチルで抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いしたのち MgSO,にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=50:1)にて精製し、無色油状物(48)1.78g(88%)を得、さらにその塩酸塩を得る。

元素分析 (%): C24H27C12FN2O4 HC1 (塩酸塩)

10 計算值:C=54.00,H=5.29,N=5.25,Cl=19.92,F=3.56

実験値:C=53.75,H=5.30,N=5.35,Cl=19.65,F=3.39

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁)

 $1.500 \sim 1.780(4H, m), 1.830 \sim 2.000(4H, m), 2.400 \sim 2.500(2H, m),$

 $2.840 \sim 2.960(2H, m), 3.450 \sim 3.580(1H, m), 3.725(3H, s), 3.936(2H, t)$

15 J = 6Hz), 4.080(2H,s), 6.723(1H, dd, J = 9Hz, 3Hz), 6.973(1H, d, J = 3Hz),

 $7.120 \sim 7.240(2H, m)$, 7.296(1H, d, J = 9Hz), $7.980 \sim 8.500(2H, m)$

実施例24

HN NBoc
$$\frac{37-1}{K_2CO_3, KI}$$
 CI CI O NHBoc O

(1)50 の合成:1-[3-(3,4-Dichloro-phenoxy)-propyl]-piperidine

化合物(37-1)2.49g、tert-ブチル 1-ピペラジン-カルボキシレート(49)1.29g の DMF 20ml 溶液に 炭酸カリウム 957mg、ヨウ化カリウム 575mg を加え 85 度で 11 時間攪拌する。DMF を留去したのち、残さに飽和重曹水を注ぎ、酢酸エチルで抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層を MgSO₄にて乾燥し減 圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー (クロロホルム:メタノール=50:1) にて精製し、黄色油状物(50)2.15g(79%)を得る。NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₄)

10 1.462(9H, s), 1.90 \sim 2.00(2H, m), 2.381 \sim 2.414 (4H, m), 2.504(2H, t, J = 7.2Hz), 3.419 \sim 3.453(4H, m), 3.990(2H, t, J = 6.6Hz), 6.751(1H, dd, J = 9Hz, 3Hz), 6.998(1H, d, J = 3Hz), 7.308(1H, d, J = 9Hz) (2)51 \mathcal{O} 合成:1-[3-(3,4-Dichloro-phenoxy)-propyl]-piperadine hydrochloride

15 化合物(50)2.15g をメタノール 22ml に溶解する。次いで 4N HCl/酢酸エチル溶液 2.75ml を加える。室温で 3 日間攪拌反応したのち溶媒を留去して、白色結晶(51)1.67g(84%)を得る。

(3)52の合成:1-(4-tert-Butyl-benzenesulfonyl)-4-[3-(3,4-dichloro-phenoxy)-propyl]-piperadine

化合物(51)854mg、4-tert ブチルベンゼンスルホニルクロライド 616mg、トリエチルアミン 627ml をジクロロメタン 13ml に溶かし、室温で 16 時間攪拌する。得られた反応液を飽和重曹水に注ぎ、クロロホルムで抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層を Mg SO、にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸 エチル=3:1)にて精製し、(52)1.01g(88%)白色結晶を得る。

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₂)

10 1.346(9H, s), 1.887(2H, quint, 7Hz), 2.502(2H, t, J = 7Hz), 2.520 \sim 2.600(4H, m), 3.000 \sim 3.100(4H, m), 3.920(2H, t, J = 7Hz), 6.704(1H, dd, J = 9Hz, 3Hz), 6.951(1H, d, J = 3Hz), 7.279 (1H, d, J = 9Hz), 7.531(2H, d, J = 8Hz), 7.676(2H, d, J = 8Hz)

(4)53の合成:1-{4-[3-(3,4-Dichloro-phenoxy)-propyl]-piperadine-1-yl}-

15 1 - (4-fluoro-phenyl)-methanone

化合物(51)817mg、4-フルオロベンゾイルクロライド 320ml、トリエチルアミン899mlをジクロロメタン12mlに溶かし、室温で4日間攪拌する。得られた反応液を飽和重曹水に注ぎ、クロロホルムで抽出する。有機層を水洗、飽和食塩水洗いし、有機層をMgSO4にて乾燥し減圧下で溶媒を留去する。得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=40:1)にて精製し、(53)1.14g(quant)無色油状物を得、さらにその塩酸塩も得る。

元素分析 (%): C20H21Cl2FN202 HCl (塩酸塩)

計算值:C =53.65,H =4.95,N =6.26,Cl =23.75, F =4.24

実験値: C =53.44,H =4.82,N =6.27,Cl =23.49, F =4.12

25 NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₂)

20

 $1.540 \sim 1.800(2H, m), 1.973(2H, quint, 6Hz), 2.300 \sim 2.620(4H, m),$

 $3.400 \sim 3.880(4\text{H}, m)$, 3.999(2H, t, J=6Hz), 6.746(1H, dd, J=9Hz, 3Hz), 6.995(1H, d, J=3Hz), 7.098(2H, dd, J=9Hz, 9Hz), 7.310(1H, d, J=9Hz), 7.419(2H, dd, J=9Hz, 5.4Hz)

5 実施例25

前記実施例に準じて以下の化合物および/またはその塩を合成した。

$$(3) \qquad \qquad \text{Me} \longrightarrow 0 \qquad \qquad \text{Me of } 0 \longrightarrow -C1$$

$$(5) \qquad \qquad Me \longrightarrow 0 \longrightarrow Me \longrightarrow -C1$$

$$(6) \qquad \qquad \underset{\text{C1}}{\underbrace{ }} 0 \qquad \underset{\text{Me 0}}{\underbrace{ }} \sqrt{=} -c1$$

$$(13) \qquad c_1 \longrightarrow 0 \longrightarrow 1 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

$$(41) c_1 \longrightarrow 0 \longrightarrow 1$$

$$(45) c_{C_1} \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

$$(51) F \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow F$$

$$(52) c_1 \longrightarrow 0 \longrightarrow 1 \longrightarrow 1 \longrightarrow 1$$

$$C1 \longrightarrow 0 \longrightarrow 1 \longrightarrow 0 \longrightarrow He$$

$$CI \longrightarrow 0 \longrightarrow I \longrightarrow 0$$

$$C1 \longrightarrow 0 \longrightarrow 1 \longrightarrow C1$$

$$(59) F_3C \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow N \longrightarrow 0$$

(62)
$$c_1 \xrightarrow{C_1} 0 \xrightarrow{N} N \xrightarrow{C} 0 \xrightarrow{N}$$

$$(65) t-Bu \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

$$(68) t-Bu \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 1 \longrightarrow 0 \longrightarrow t-Bu$$

(69)
$$\sum_{t-Bu} 0 - \sum_{t-Bu} 0 - c_1$$

$$(70) \qquad \sum_{t-R_{11}} 0 - \sum_{t-R_{12}} 0$$

$$\begin{array}{c}
\text{t-Bu} \\
\text{0} \\
\text{0}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c} t-Bu \\ \hline \\ 0 \\ \hline \end{array}$$

$$F_3C - \bigcirc -0 - -0 - \bigcirc -0 - -0$$

(76)
$$\underbrace{\hspace{1cm}}_{t-Bu} \underbrace{\hspace{1cm}}_{0} \underbrace{\hspace{1cm}}_{H00C} \underbrace{\hspace{1cm}}_{F}$$

$$(79) F_3C - \bigcirc -0 - -0$$

(81)
$$F_3C \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

$$Br \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 1 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

$$Me \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow N$$

$$(89) Br \longrightarrow 0 0 N 0 OMe$$

(102)

(106)

(108)

(110)

(112)

(114)

(103)

$$CI \xrightarrow{CI} O \xrightarrow{H} O \xrightarrow{S} O \xrightarrow{s} -CH$$

(105)

(107)

(109)

(111)

$$F_3C-$$

(113)

(115)

(117)

(119)

(121)

(123)

(125)

(127)

(116)

(118)

(120)

(122)

(124)

(126)



化合物(1)

元素分析(%):C15H13C13O3S

計算值: C=47.45, H=3.45, Cl=28.01, S=8.44

実験値: C=47.35, H=3.51, Cl=28.16, S=8.52

5

化合物(2)

元素分析(%):C18H18C1N03S2

計算值: C=54.61, H=4.58, N=3.54, Cl=8.95, S=16.20

実験値: C=54.55, H=4.56, N=3.58, Cl=9.22, S=16.09

10

化合物(3)

元素分析(%):C19H25ClN2O3S.HCl.1/3H2O

計算值: C=51.94,H=6.12,N=6.38,Cl=16.14,S=7.30

実験値: C=51.70, H=6.27, N=6.73, Cl=16.56, S=6.91

15 NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁)

 $0.90 \sim 1.05(2H, m)1.60 \sim 1.80(2H, m)2.061(2H, quint, J=6Hz)2.462(3H, s)$

 $2.70 \sim 2.80(2H, m)2.796(3H, s)3.229(2H, t, J=7Hz)3.989(2H, t, J=6Hz)$

6.909(1H,d,J=8Hz)6.992(1H,d,J=8Hz)7.487(2H,d,J=9Hz)7.727(2H,d,9Hz)

20 化合物(4)

元素分析(%):C17H19C12N03S

計算值:C=52.58,H=4.93,N=3.61,Cl=18.26,S=8.26

実験値: C=52.49,H=4.88,N=3.64,Cl=18.20,S=8.34

25 化合物 (5)

元素分析 (%):C18H22C1N03S



計算值: C=58.77, H=6.03, N=3.81, Cl=9.64, S=8.71

実験値:C=58.75,H=5.97,N=3.84,C1=9.64,S=8.80

化合物 (6)

5 元素分析(%):.C15H16Cl2N2O3S

計算值: C=48.01, H=4.30, N=7.46, Cl=18.89, S=8.54

実験値: C=47.89,H=4.23,N=7.43,Cl=18.97,S=8.56

化合物(7)

10 元素分析(%): C16H15Cl3N2O2

計算值: C=51.43, H=4.05, N=7.50, Cl=28.46,

実験値: C=51.40, H=4.03, N=7.60, C1=28.43,

NMR (DMSO) δ ppm (300 MH₁)

1.877(2H, quint, J=6Hz)3.235(2H, q, J=7Hz)4.042(2H, t, 6Hz)6.20~6.30(1H, m)

15 6.974(1H, dd, J1=9Hz, J2=3Hz)7.20~7.30(3H, m)7.410(2H, d, J=7Hz)

7.515(1H,d,J=9Hz)8.592(1H,s)

化合物(8)

元素分析(%):C17H16C12N2O2

20 計算值: C=58.13, H=4.59, N=7.98, Cl=20.19

実験値: C=58.10, H=4.51, N=8.06, Cl=20.48

NMR (DMSO) δ ppm (300 MH₁)

- 1.915(2H, quint, J=6.6Hz)4.056(2H, t, 6.3Hz)6.720(2H, d, 16Hz)
- $6.976(1H, dd, J1=9Hz, J2=3Hz)7.238(1H, d, J=3Hz)7.41 \sim 7.50(3H, m)$
- 25 $7.521(1H,d,J=9Hz)7.95\sim8.80(4H,m)$

化合物(9)

元素分析(%):C18H17C12N03

計算值: C=59.03, H=4.68, N=3.82, Cl=19.36,

実験値: C=59.09, H=4.69, N=3.96, Cl=19.09,

5 NMR (DMSO) δ ppm (300 MH₁)

1.905(2H, quint, J=6.6Hz)4.051(2H, t, 6.3Hz)6.526(2H, d, 16Hz)

 $6.74 \sim 7.28(6H,m)7.318(1H,d,16Hz)$ $7.521(1H,d,J=9Hz)8.10 \sim 8.25(1H,m)$

 $9.50 \sim 9.70(1H, m)$

10 化合物 (10)

元素分析(%):C18H16Cl3N02

計算值: C=56.20, H=4.19, N=3.64, Cl=27.65,

実験値: C=56.13, H=4.20, N=3.76, C1=27.67

NMR (DMSO) δ ppm (300 MH₁)

15 1.912(2H,quint,J=6Hz)4.052(2H,t,6Hz)6.624(2H,d,16Hz)

 $6.972(1H, dd, J1=9Hz, J2=3Hz)7.233(1H, d, J=3Hz)7.35\sim7.65(6H, m)$

 $8.10 \sim 8.30(1H,m)$

化合物 (11)

20 元素分析(%):C16H15C12N05S

計算值: C=47.54, H=3.74, N=3.46, Cl=17.54, S=7.93

実験値: C=47.46, H=3.67, N=3.45, Cl=17.70, S=8.03

NMR (DMSO) δ ppm (300 MH₁)

1.803(2H, quint, J=7Hz)2.952(2H, q, J=7Hz)3.948(2H, t, 6Hz)

25 6.876(1H, dd, J1=9Hz, J2=3Hz)7.134(1H, d, J=3Hz)7.477(1H, d, J=9Hz)

7.896(2H,d,J=8Hz)8.098(2H,d,J=8Hz)

化合物 (14)

元素分析(%): C26H23C13N2O5S

計算值: C=53.67, H=3.98, N=4.81, C1=18.28, S=5.51

5 実験値: C=53.48, H=3.98, N=4.73, C1=18.39, S=5.73

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁)

- 1.943(2H, quint, J=7Hz)2.069(2H, quint, J=7Hz)3.240(2H, t, J=7Hz)
- 3.305(2H, t, J=7Hz)3.708(2H, t, J=7Hz)3.952(2H, t, J=6Hz)
- 6.698(1H,dd,J1=9Hz,J2=3Hz)6.940(1H,d,J=3Hz)7.270(1H,d,J=9Hz)
- 10 $7.455(2H,d,J=9Hz)7.68\sim7.88(6H,m)$

化合物(15)

元素分析(%):C18H21Cl3N2O3S.C2H2O4 (シュウ酸塩)

計算值: C=44.33, H=4.28, N=5.17, Cl=19.63, S=5.92

15 実験値: C=44.23, H=4.27, N=5.15, Cl=19.58, S=6.09

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁)(free)

- $1.50 \sim 1.80(2H, m)1.705(2H, quint, J=7Hz)2.046(2H, quint, J=7Hz)$
- 2.763(2H,t,J=6Hz) 3.245(2H,t,J=7Hz)3.301(2H,d,J=7Hz)3.932(2H,t,J=6Hz)
- 6.712(1H,dd,J1=9Hz,J2=3Hz)6.950(1H,d,J=3Hz)7.318(1H,d,J=9Hz)
- 7.462(2H,d,J=9Hz)7.748(2H,d,J=9Hz)

化合物 (16)

元素分析(%):C17H16Cl3N05S

計算值: C=45.10, H=3.56, N=3.09, Cl=23.49, S=7.08

25 実験値: C=44.92, H=3.52, N=3.10, Cl=23.27, S=7.19

NMR (DMSO) δ ppm (300 MH₁)

- 1.898(2H, quint, J=6.3Hz)3.944(2H, t, J=6Hz)4.032(2H, s)
- 6.884(1H, dd, J1=9Hz, J2=3Hz)7.131(1H, d, J=3Hz)7.500(1H, d, J=9Hz)
- 7.594(2H,d,J=9Hz)7.819(2H,d,J=9Hz)
- 5 化合物(17)

元素分析(%):C18H18C13N05S.1/5H20

計算值: C=45.96, H=3.94, N=2.98, Cl=22.61,

実験値: C=46.30, H=4.03, N=3.19, C1=22.32,

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁)

- 10 2.019(2H, quint, J=6Hz)3.431(2H, t, J=7Hz)3.654(3H, s)3.936(2H, t, J=6Hz)
 - 4.092(2H,s)6.688(1H,dd,J1=9Hz,J2=3Hz)6.925(1H,d,J=3Hz)7.309(1H,d,J=9Hz)
 - 7.435(2H, d, J=9Hz)7.777(2H, d, J=9Hz)

化合物 (18)

15 元素分析 (%): C24H22Cl3N05S

計算值: C=53.10, H=4.08, N=2.58, Cl=19.59, S=5.91

実験値: C=53.10, H=4.06, N=2.59, C1=19.48, S=5.94

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁)

- 1.847(2H, quint, J=6Hz)3.267(2H, t, J=6Hz)3.708(2H, t, J=6Hz)3.919(3H, s)
- 4.340(2H, s)6.534(1H, dd, J1=9Hz, J2=3Hz)6.757(1H, d, J=3Hz)
 - 7.252(1H,d,J=9Hz)7.351(2H,d,J=9Hz)7.499(2H,d,J=9Hz)7.780(2H,d,J=8.7Hz)
 - 7.936(2H,d,J=8.7Hz)

化合物(19)

25 元素分析 (%): C23H20Cl3NO5S.1/2H20

計算值: C=51.36,H=3.94,N=2.60,Cl=19.77,S=5.96



実験値: C=51.12,H=3.37,N=2.63,Cl=19.45,S=5.92

NMR (DMSO) δ ppm (300 MH₁)

- $1.60 \sim 1.74(2H, m)3.221(2H, t, J=7Hz)3.765(2H, t, J=6Hz)4.359(2H, s)$
- 6.783(1H, dd, J1=9Hz, J2=3Hz)7.081(1H, d, J=3Hz)7.201(2H, d, J=8Hz)
- 7.475(1H, d, J=9Hz) 7.647(2H, d, J=8Hz) 7.820(2H, d, J=8Hz) 7.873(2H, d, J=8Hz)

化合物(20)

元素分析(%):C17H17C12N05S

計算值: C=48.81, H=4.10, N=3.35, Cl=16.95, S=7.67

10 実験値: C=48.89, H=4.05, N=3.40, C1=17.10, S=7.67

NMR (DMSO) δ ppm (300 MH₁)

- 1.790(2H, quint, J=6.3Hz)2.970(2H, t, J=7Hz) 3.894(3H, s)3.903(2H, t, J=6.3Hz)
- 6.843(1H, dd, J1=9Hz, J2=3Hz)7.081(1H, d, J=3Hz)7.461(2H, d, J=9Hz)
- 7.907(2H, d, J=8.4Hz)8.082(2H, d, J=8.4Hz)

15

化合物(21)

元素分析(%):C22H26C1F3N02.HCl (塩酸塩)

計算值: C=59.20, H=6.10, N=3.14, Cl=15.89, P=8.53

実験値: C=59.19, H=6.03, N=3.18, Cl=15.96, F=8.53

- 20 NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₄) (free)
 - $1.56 \sim 2.26(8H, m)2.328(3H, s)2.500(2H, t, J=7Hz)$
 - $2.70\sim2.85(2H,m)3.36\sim3.50(1H,m)3.966(2H,t,J=6Hz)4.545(2H,s)$
 - $6.64 \sim 6.92(4H, m)7.201(1H, d, J=9Hz)7.408(2H, d, J=9Hz)$
- 25 化合物 (22)

元素分析(%):C24H30Cl3N04



計算值: C=66.73, H=7.00, N=3.24, Cl=8.21

実験値: C=66.34,H=6.89,N=3.26,Cl=8.58

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₂)

 $1.45 \sim 2.30(8H, m)2.503(2H, t, J=7Hz)2, 70 \sim 2.85(2H, m)$

 $3.40 \sim 3.50(1H, m)3.914(3H, s)3.967(2H, t, J=6Hz)4.597(2H, s)$

6.662(1H,dd,J1=9Hz,J2=3Hz)6.764(1H,d,J=3Hz)7.200(1H,d,J=9Hz)

7.416(2H,d,J=9Hz)8.013(2H,d,J=9Hz)

化合物 (23)

10 元素分析(%): C20H18C12N05Na.1/2H20

計算值: C=52.76, H=4.21, N=3.08, C1=15.57, Na=5.05

実験値: C=52.73, H=4.18, N=3.28, Cl=15.36, Na=4.77

NMR (DMSO) δ ppm (300 MH₁)

1.907(2H, quint, J=7Hz)4.064(2H, t, J=6Hz)4.166(2H, s)

15 $6.80 \sim 7.30(7H, m)$ $7.323(1H, d, J=16Hz)7.513(1H, d, J=9Hz)8.55 \sim 8.70(1H, m)$

化合物 (24)

元素分析(%):C21H24C12FN02.HCl (塩酸塩)

計算值: C=55.20, H=5.61, N=3.12, Cl=23.70, F=4.23

20 実験値: C=56.03, H=5.47, N=3.17, C1=23.55, F=4.08

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)

 $1.60 \sim 2.24(8H, m)2.474(2H, t, J=7Hz)2.70 \sim 2.82(2H, m)$

 $3.35 \sim 3.50(1H,m)3.977(2H,t,J=6Hz)4.499(2H,s)6.72 \sim 7.36(7H,m)$

25 化合物 (25)

元素分析(%):C20H23C13N2O3S HCl /0.2(H2O)(塩酸塩)



計算值:C=46.71,H=4.70,N=5.45,Cl=27.57,S=6.23

実験値:C=46.38,H=4.75,N=5.41,Cl=27.38,S=6.19

化合物 (26)

5 元素分析(%): C24H32C12N2O3S HCl /0.2(MeOH) (塩酸塩)

計算值:C=53.78,H=6.21,N=5.23,Cl=19.84,S=5.98

実験値: C =53.59,H =6.28,N =5.17,Cl =19.61,S =5.91

化合物 (27)

10 元素分析(%): C21H26Cl2N2O3S HCl (塩酸塩)

計算值:C=51.07,H=5.51,N=5.67,Cl=21.54,S=6.49

実験値: C =50.77,H =5.45,N =5.73,Cl =21.06,S =6.54

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁) (free)

 $1.480 \sim 2.130(8H, m)$, $2.400 \sim 2.500(2H, m)$, 2.432(3H, s), $2.700 \sim 2.820(2H, m)$,

15 3.100 \sim 3.250(1H,m), 3.946(2H, t, J = 6Hz), 4.400 \sim 4.570(1H, m), 6.725(1H, dd, J = 9Hz, 3Hz), 6.971(1H, d, J = 3Hz), 7.270 \sim 7.340(3H, m), 7.763(2H, d, J = 9Hz)

化合物(29)

20 元素分析 (%): C25H33C12N02.HCl (塩酸塩)

計算值: C=61.67, H=7.04, N=2.88, Cl=21.84

実験値: C=61.58, H=7.03, N=2.95, Cl=21.78

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)

 $1.313(9H,s)1.60\sim2.22(8H,m)2.473(2H,t,J=7Hz)$

25 2,70 \sim 2.85(2H,m)3.35 \sim 3.50(1H,m)3.976(2H,t,J=6Hz)4.511(2H,s)

6.746(1H, dd, J1=9Hz, J2=3Hz)6.995(1H, d, J=3Hz)7.20~7.40(5H, m)

化合物(30)

元素分析(%):C18H22C12N2O3S2 HCl (塩酸塩)

計算值:C=44.50,H=4.47,N=5.77,Cl=21.89,S=13.20

実験値: C =44.45, H =4.72, N =5.66, Cl =21.80, S =13.11

5 NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁) (free)

 $1.500 \sim 2.300(8 \text{H}, m)$, $2.450 \sim 2.600(2 \text{H}, m)$, $2.800 \sim 2.900(2 \text{H}, m)$, $3.250 \sim 3.400(1 \text{H}, m)$, 3.961(2 H, t, J = 6 Hz), $4.550 \sim 4.700(1 \text{H}, m)$, 6.729(1 H, dd, J = 9 Hz), 3 Hz), 6.976(1 H, d, J = 3 Hz), $7.070 \sim 7.100(1 \text{H}, m)$, 7.302(1 H, d, J = 9 Hz), $7.560 \sim 7.640(2 \text{H}, m)$

10

化合物(31)

元素分析(%):C26H28C12N2O4S HC1(塩酸塩)

計算值: C =54.60, H =5.11, N =4.90, Cl =18.60, S =5.61

実験値:C=54.88,H=5.07,N=4.87,Cl=18.36,S=5.76

15 NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁) (free)

 $1.500 \sim 2.400(8 \text{H}, m)$, $2.450 \sim 2.570(2 \text{H}, m)$, $2.700 \sim 2.870(2 \text{H}, m)$, $3.140 \sim 3.280(1 \text{H}, m)$, 3.954(2 H, t, J = 6 Hz), $4.460 \sim 4.600(1 \text{H}, m)$, 6.726(1 H, dd, J = 9 Hz, 3 Hz), 6.973(1 H, d, J = 3 Hz), $7.000 \sim 7.100(4 \text{H}, m)$, $7.190 \sim 7.260(1 \text{H}, m)$, 7.298(1 H, d, J = 9 Hz), $7.380 \sim 7.450(2 \text{H}, m)$, $7.380 \sim 7.450(2 \text{H}, m)$

20

化合物 (32)

元素分析 (%): C21H23Cl3N2O2 HCl (塩酸塩)

計算值:C=52.74,H=5.06,N=5.86,Cl=29.65

実験値:C=52.89,H=5.01,N=5.85,Cl=29.44

25 NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)

 $1.540 \sim 1.690(2H, m)$, 1.988(2H, quint, J = 7.8Hz), $2.020 \sim 2.110(2H, m)$, 2.160



~2.280(2H, m), 2.558(2H, t, J = 7.2Hz), 2.900~3.000(2H, m), 3.993(2H, t, J = 6Hz), 3.900~4.200(1H, m), 5.900~6.000(1H, m), 6.750(1H, dd, J = 9Hz, 3Hz), 7.001(1H, d, J = 3Hz), 7.310(1H, d, J = 9Hz), 7.407(2H, d, J = 9Hz), 7.695(2H, d, J = 8Hz)

5

化合物 (33)

元素分析 (%): C23H25C13N2O2 HCl /0.1(MeOH) (塩酸塩)

計算值: C =54.78,H =5.20,N =5.56,Cl =28.12

実験値:C=54.67,H=5.24,N=5.52,Cl=27.94

10 NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)

1.520~1.700(2H, m), 1.960~2.080(4H, m), 2.160~2.300(2H, m), 2.579(2H, t, J = 7.2Hz), 2.900~3.010(2H, m), 3.900~4.300(1H, m), 3.993(2H, t, J = 6Hz), 5.520~5.590(1H, m), 6.343(1H, d, J = 15Hz), 6.751(1H, d, J = 9Hz, 3Hz), 7.000(1H, d, 3Hz), 7.312(1H, d, J = 9Hz), 7.340(2H, d, J = 8Hz), 7.430(2H,

15 d, J = 9Hz), 7.571(1H, d, J = 15Hz)

化合物 (34)

元素分析(%):C19H2OCl3NO5S

計算值: C=47.46, H=4.19, N=2.91, C1=22.12, S=6.67

20 実験値: C=47.38, H=4.17, N=3.00, Cl=22.02, S=6.71

化合物 (35)

元素分析 (%): C18H18Cl3N05S

計算值: C=46.32, H=3.89, N=3.00, C1=22.79, S=6.87

25 実験値: C=46.18,H=3.78,N=3.06,Cl=22.69,S=6.89

NMR (DMSO) δ ppm (300 MH₂)



- 1.905(2H, quint, J=6Hz)3.20~3.42(6H, m)3.963(2H, t, J=6Hz)
- 6.924(1H,dd,J1=9Hz,J2=3Hz)7.179(1H,d,J=3Hz)7.514(1H,d,J=9Hz)
- 7.650(2H,d,J=9Hz) 7.821(2H,d,J=9Hz)
- 5 化合物 (36)

元素分析 (%): C23H26C12N2O3 HC1 /0.1(MeOH) (塩酸塩)

計算值:C=56.80,H=5.60,N=5.77,Cl=21.89

実験値:C=56.44,H=5.55,N=5.83,Cl=21.52

NMR (CD30D) δ ppm (300 MH₁) (free)

- 10 1.500~1.660(2H, m), 1.880~2.050(4H, m), 2.120~2.250(2H, m), 2.565(2H, t, J = 7.5Hz), 2.930~3.040(2H, m), 3.740~3.860(1H, m), 4.026(2H, t, J = 6Hz), 6.404(1H, d, J = 16Hz), 6.787(1H, d, J = 9Hz), 6.874(1H, dd, J = 9Hz, 3Hz), 7.098(1H, d, J = 3Hz), 7.360~7.410(4H, m), 7.449(1H, d, J = 16Hz)
- 15 化合物 (37)

元素分析 (%): C24H30C12N2O5S HC1 (塩酸塩)

計算值:C=50.94,H=5.52,N=4.95,Cl=18.79,S=5.67

実験値:C =50.65,H =5.44,N =5.00,Cl =18.66,S =5.63

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁) (free)

- 20 1.500 ~ 1.700(4H, m), 1.840 ~ 2.040(4H, m), 2.380 ~ 2.500(5H, m), 2.840 ~ 2.960(2H, m), 3.500 ~ 3.640(1H, m), 3.721(3H,s), 3.936(2H, t, J = 6Hz), 4.046(2H, s), 6.723(1H, dd, J = 9Hz, 3Hz), 6.970(1H, d, J = 3Hz), 7.294(1H, d, 9Hz), 7.299(2H, d, J = 8Hz), 7.836(2H, d, J = 8Hz),
- 25 化合物 (38)

元素分析(%):C26H3OC12N2O5 HC1 (塩酸塩)

計算值:C=55.98,H=5.60,N=5.02,Cl=19.06

実験値:C=55.59,H=5.56,N=5.05,Cl=18.68

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)

 $1.470 \sim 1.610(2H, m)$, $1.900 \sim 2.060(4H, m)$, $2.100 \sim 2.240(2H, m)$, 2.528(2H, t)

J = 7 Hz, 2.710~2.940(2H, m), 3.812(3H, s), 3.900~4.000(1H, m), 3.985(2H,

t, J = 6Hz), 4.656(2H, s), 5.440 \sim 5.500(1H, m), 6.245(1H, d, J = 15Hz),

6.750(1H, dd, J = 9Hz, 3Hz), 6.889(2H, d, J = 9Hz), 6.999(1H, d, J = 3Hz),

7.306(1H, d, J = 9Hz), 7.445(2H, d, J = 9Hz), 7.559(1H, d, J = 15Hz)

10 化合物 (39)

元素分析(%):C17H17C12N03S

計算值: C=52.86, H=4.44, N=3.63, C1=18.36, S=8.30

実験値: C=52.94,H=4.38,N=3.61,Cl=18.31,S=8.33

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁) (free)

15 2.046(2H, quint, J=6Hz)3.296(2H, q, J=6Hz)4.028(2H, t, J=6Hz)

 $4.58 \sim 4.70(1H, m)6.68 \sim 6.75(2H, m)6.951(1H, d, J=3Hz)7.25 \sim 7.52(7H, m)$

化合物(40)

元素分析(%):C20H21Cl2N05S

20 計算值: C=52.41, H=4.62, N=3.06, C1=15.47, S=7.00

実験値: C=52.53,H=4.48,N=3.03,Cl=15.43,S=6.98

化合物(41)

元素分析 (%): C20H23C12FN2O3S HCl (塩酸塩)

25 計算値: C =48.25,H =4.86,N =5.63,Cl =21.36,F =3.82,S =6.44

実験値: C =48.13,H =4.78,N =5.69,Cl =21.23,F =3.72,S =6.37



NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)

 $1.400 \sim 1.550(2H, m)$, $1.600 \sim 1.830(4H, m)$, 1.900(2H, t, J = 7Hz), $1.850 \sim$

2.100(2H, m), 2.448(2H, t, J=7Hz), $2.700\sim2.800(2H, m)$, $3.100\sim3.250(1H, m)$,

3.940(2H, t, J = 7Hz), 4.540~4.630(1H,m), 6.723(1H, dd, J = 9Hz, 3Hz),

5 6.970(1H, d, J = 3Hz), 7.189(2H, dd, J = 9Hz, 9Hz), 7.902(2H, dd, J = 9Hz, 5Hz)

化合物 (42)

元素分析(%): C22H26Cl2N2O2 HCl/O.1(Et2O) (塩酸塩)

計算值:C=57.72,H=5.94,N=6.12,Cl=23.23

10 実験値: C=57.83,H=6.07,N=6.02,Cl=22.86

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₂) (free)

 $1.580 \sim 1.640(2H, m)$, 1.965(2H, quint, J = 6Hz), $2.000 \sim 2.240(4H, m)$, 1.850

 $\sim 2.100(2H, m)$, 2.394(3H, s), 2.522(2H, t, J = 6Hz), 2.850 $\sim 4.080(1H, m)$,

 $5.900 \sim 6.000(1 \text{H}, \text{m}), 6.755(1 \text{H}, \text{dd}, J = 9 \text{Hz}, 3 \text{Hz}), 7.004(1 \text{H}, d, J = 3 \text{Hz}),$

15 7.231(2H, d, J = 8Hz, 9Hz), 7.309(1H, d, J = 9Hz), 7.647(2H, d, J = 8Hz)

化合物 (43)

元素分析 (%): C23H27Cl2FN205S HC1/0.1(EtOH) (塩酸塩)

計算值:C=48.47,H=4.95,N=4.92,Cl=18.66,F=3.33,S=5.63

20 実験値: C =48.50,H =5.02,N =4.88,Cl =18.51,F =3.31, S =5.58

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁) (free)

 $1.480 \sim 1.800(4H, m)$, $1.84 \sim 2.02(4H, m)$, 2.443(2H, t, J = 7Hz), $2.850 \sim$

2.970(2H,m), $3.45\sim3.58(1H,m)$, 3.725(1H,s), 3.936(2H,t,J=6Hz), 4.080(2H,s)

s), 6.723(1H, dd, J = 9Hz, 3Hz), 6.973(1H, d, J = 3Hz), 7.12 \sim 7.27(3H, m),

25 7.296(1H, d, J = 9Hz), 8.016(1H, dd, J = 9Hz, 5Hz)

化合物(44)

元素分析(%):C22H26C12N2O3 HCl (塩酸塩)

計算值:C=55.77,H=5.74,N=5.91,Cl=22.45

実験値: C =55.57,H =5.69,N =6.07,Cl =22.33

5 NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₂) (free)

1.470~1.640(2H, m), 1.960(2H, quint, J=7Hz), 2.000~2.240(4H, m), 2.514(2H, t, J=7Hz), 2.840~2.940(2H, m), 3.849(3H, s), 3.989(2H, t, J=7Hz), 5.840 ~5.920(1H, m), 6.756(1H, dd, J=9Hz, 3Hz), 6.923(2H, d, J=9Hz), 7.005(1H, d, J=3Hz), 7.309(1H, d, J=9Hz), 7.718(2H, d, J=9Hz)

10

化合物 (45)

元素分析(%): C21H23C12FN2O2 HCl (塩酸塩)

計算值:C=54.62,H=5.24,N=6.07,Cl=23.03,F=4.11

実験値:C=54.56,H=5.23,N=6.14,Cl=22.91,F=3.98

15 NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁) (free)

1.500~1.660(2H, m), 1.971(2H, quint, J = 8Hz), 2.000~2.120(2H, m), 2.120 ~ 2.250(2H, m), 2.532(2H, t, J = 8Hz), 2.860~2.980(2H, m), 3.920~4.080(1H,m), 3.990(3H, t, J = 8Hz), 5.900~5.980(1H,m), 6.754(1H, dd, J = 9Hz, 3Hz), 7.003(2H, d, J = 3Hz), 7.109(2H, dd, J = 9Hz, 9Hz), 7.310(1H, d,

20 J = 9Hz), 7.764(2H, dd, J = 9Hz, 5Hz)

化合物 (46)

元素分析 (%): C24H27C12FN2O4 HCl (塩酸塩)

計算值:C=54.00,H=5.29,N=5.25,Cl=19.92,P=3.56

25 実験値: C =53.75,H =5.30,N =5.35,Cl =19.65, F =3.39

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)



 $1.500 \sim 1.780(4\text{H}, m)$, $1.830 \sim 2.000(4\text{H}, m)$, $2.400 \sim 2.500(2\text{H}, m)$, $2.840 \sim 2.960(2\text{H}, m)$, $3.450 \sim 3.580(1\text{H}, m)$, 3.725(3H, s), 3.936(2H, t, J = 6Hz), 4.080(2H, s), 6.723(1H, dd, J = 9Hz, 3Hz), 6.973(1H, d, J = 3Hz), $7.120 \sim 7.240(2\text{H}, m)$, 7.296(1H, d, J = 9Hz), $7.980 \sim 8.500(2\text{H}, m)$

5

化合物(47)

元素分析 (%):C19H21C12FN2O3S HC1/0.1(MeOH)(塩酸塩)

計算值:C=47.17,H=4.58,N=5.79,Cl=21.98,F=3.93,S=6.63

実験値:C=47.10,H=4.64,N=5.75,Cl=21.84,F=3.90,S=6.58

10 NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁) (free)

1.885(2H, quint, 6Hz), 2.503(2H, t, J = 6Hz), 2.520 \sim 2.600(4H, m), 2.960 \sim 3.100(4H, m), 3.920(2H, t, J = 6Hz), 6.705(1H, dd, J = 9Hz, 3Hz), 6.948(1H, d, J = 3Hz), 7.220 (2H, dd, J = 9Hz, 9Hz), 7.284(1H, d, J = 3Hz), 7.740 \sim 7.800(2H, m)

15

化合物(48)

元素分析 (%): C23H3OC12N2O3S HCl (塩酸塩)

計算值:C=52.93,H=5.99,N=5.37,Cl=20.38,S=6.14

実験値:C=52.87,H=5.95,N=5.40,Cl=20.26,S=6.10

20 NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁) (free)

1.346(9H, s), 1.887(2H, quint, 7Hz), 2.502(2H, t, J = 7Hz), 2.520 \sim 2.600(4H, m), 3.000 \sim 3.100(4H, m), 3.920(2H, t, J = 7Hz), 6.704(1H, dd, J = 9Hz, 3Hz), 6.951(1H, d, J = 3Hz), 7.279(1H, d, J = 9Hz), 7.531(2H, d, J = 8Hz), 7.676(2H, d, J = 8Hz)

25

化合物 (49)

元素分析(%): C25H28Cl2N2O5 HCl/O.1(Et2O) (塩酸塩)

計算值:C=55.21,H=5.37,N=5.15,Cl=19.56

実験値: C =55.34,H =5.49,N =5.08,Cl =19.29

5 化合物 (50)

元素分析(%):C19H21Cl3N2O3S.HCl (塩酸塩)

計算值: C=45.62, H=4.43, N=5.60, C1=28.35, S=6.41

実験値: C=45.44, H=4.34, N=5.66, C1=28.31, S=6.36

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₂) (free)

- 10 1.882(2H, quint, J=7Hz)2.46~2.60(6H, m)2.94~3.10(4H, m)
 - 3.921(2H, t, J=6Hz)6.706(1H, dd, J1=9Hz, J2=3Hz)
 - 6.950(1H,d,J=3Hz)7.284(1H,d,J=9Hz)7.515(2H,d,J=9Hz)7.697(2H,d,J=9Hz)

化合物 (51)

15 元素分析(%):C17H16F3N05S

計算值: C=50.62, H=4.00, N=3.47, F=14.13, S=7.95

実験値: C=50.43, H=3.88, N=3.54, F=13.91, S=7.84

NMR (DMSO) δ ppm (300 MH₁)

1.917(2H, quint, J=7Hz) 3.347(2H, t, J=7Hz)3.993(2H, t, J=6Hz)4.022(2H, s)

20 $6.94 \sim 7.44(5H, m)7.84 \sim 7.96(2H, m)$

化合物 (52)

元素分析 (%): C20H21Cl2FN202 HCl (塩酸塩)

計算值:C=53.65,H=4.95,N=6.26,Cl=23.75,F=4.24

25 実験値:C=53.44,H=4.82,N=6.27,Cl=23.49,F=4.12

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁) (free)

1.540~1.800(2H, m), 1.973(2H, quint, 6Hz), 2.300~2.620(4H, m), 3.400~3.880(4H, m), 3.999(2H, t, J = 6Hz), 6.746(1H, dd, J = 9Hz, 3Hz), 6.995(1H, d, J = 3Hz), 7.098(2H, dd, J = 9Hz, 9Hz), 7.310(1H, d, J = 9Hz), 7.419(2H, dd, J = 9Hz, 5.4Hz)

5

化合物(53)

元素分析 (%): C20H24C12N2O3 HC1/0.1(H2O)(塩酸塩)

計算值:C=50.06,H=5.25,N=5.84,Cl=22.16,S=6.68

実験値:C=49.87,H=5.27,N=5.82,Cl=22.08,S=6.66

10

化合物 (54)

元素分析 (%): C22H23C13N202 HCl (塩酸塩)

計算值:C=53.79,H=5.13,N=5.70,Cl=28.87

実験値:C=53.76,H=4.96,N=5.86,Cl=28.73

15 NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)

1.972(2H, quint, 6Hz), 2.460~2.580(6H, m), 3.600~3.780(4H, m), 4.009(2H,

t, J = 6Hz), 6.756(1H, dd, J = 9Hz, 3Hz), 6.848(1H, d, J = 15Hz), 7.006(1H,

d, J = 3Hz), 7.314 (1H, d, J = 9Hz), 7.343(2H, d, J = 8Hz), 7.621(1H, d, J

= 15Hz)

20

化合物 (55)

元素分析(%):C20H22C12N2O3 HCl /0.1(H2O)(塩酸塩)

計算值:C=53.77,H=5.41,N=6.27,Cl=23.71

実験値:C=53.76,H=5.26,N=6.42,Cl=23.35

25 NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)

1.971(2H, quint, 6Hz), $2.450 \sim 2.580(4H, m)$, $3.580 \sim 3.800(4H, m)$, 4.008(2H, m)

t, J = 6Hz), 6.595(1H, d, J = 15Hz), 6.580 \sim 6.600(1H, m), 6.759(1H, dd, J = 9Hz, 3Hz), 7.008(1H, d, J = 3Hz), 7.316 (1H, d, J = 9Hz), 7.410 \sim 7.440(1H, m), 7.575(2H, d, J = 15Hz), 7.629(1H, s)

5 化合物 (56)

元素分析 (%): C20H24C12N2O4S.HC1 (塩酸塩)

計算值: C=48.45, H=5.08, N=5.65, C1=21.45, S=6.47

実験値: C=48.22,H=5.07,N=5.85,Cl=21.16,S=6.42

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₂) (free)

1.878(2H, quint, J=6Hz)2.45~2.60(6H, m)2.92~3.08(4H, m)

3.871(3H,s) 3.916(2H,t,J=6Hz)6.703(1H,dd,J1=9Hz,J2=3Hz)

6.948(1H,d,J=3Hz)6.994(2H,d,J=9Hz)7.277(1H,d,J=9Hz) 7.691(2H,d,J=9Hz)

化合物 (57)

15 元素分析 (%): C22H24C12N2O3 HC1 (塩酸塩)

計算值:C=56.01,H=5.34,N=5.94,Cl=22.54

実験値:C=55.98,H=5.26,N=6.06,Cl=22.20

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₂) (free)

1.978(2H, quint, 6Hz), $2.470 \sim 2.600(4H, m)$, $3.620 \sim 3.840(4H, m)$, 4.000(2H, m)

t, J = 6Hz), 6.714(1H, d, J = 15Hz), 6.747(1H, dd, J = 9Hz, 3Hz), 6.851 (2H,

d, J = 9Hz), 6.997(1H, d, J = 3Hz), 7.308 (1H, d, J = 9Hz), 7.383(2H, d, J

= 9Hz), 7.621(1H, d, J = 15Hz)

化合物 (58)

20

25 元素分析 (%): C21H23C13N2O2 HCl (塩酸塩)

計算值:C=52.74,H=5.06,N=5.86,Cl=29.65



実験値:C=52.52,H=5.04,N=5.96,C1=29.83

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)

1.925(2H, quint, 6Hz), 2.250~2.360(2H, m), 2.360~2.450(2H, m), 2.481(2H,

t, J = 6Hz), $3.370 \sim 3.520(2H, m)$, $3.570 \sim 3.710(2H, m)$, 3.686(2H, s), 3.974(2H, m)

t, 6Hz), 6.734(1H, dd, J = 9Hz, 3Hz), 6.984(1H, d, J = 3Hz), 7.174 (2H, d, J = 8Hz), 7.302 (2H, d, J = 8Hz),

化合物 (59)

元素分析(%):C26H26C1F3N2O4S.HCl (塩酸塩)

10 計算值:C=52.80,H=4.60,N=4.74,Cl=11.99,F=9.64,S=5.42

実験値:C=52.63,H=4.42,N=4.83,Cl=11.70,F=9.43,S=5.36

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁) (free)

1.919(2H, quint, J=6.3Hz)2.50~2.62(6H,m) 2.98~3.12(4H,m)

 $3.961(2H, t, J=6.3Hz)6.84 \sim 7.02(6H, m)7.48 \sim 7.72(6H, m)$

15

化合物 (60)

元素分析 (%): C26H26F4N2O4S.HCl.1/10H2O (塩酸塩)

計算值: C=54.23,H=4.59,N=4.86,Cl=6.16,F=13.20,S=5.57

実験値:C=54.01,H=4.72,N=4.85,Cl=6.05,F=13.09,S=5.56

20 NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁) (free)

1.914(2H, quint, J=6.6Hz)2.50~2.60(6H, m)2.98~3.12(4H, m)

 $3.956(2H,t,J=6.6Hz)6.868(2H,d,J=9Hz)6.92\sim7.00(4H,m)$

 $7.16 \sim 7.26(2H,m)$ 7.529(2H,d,J=9Hz) $7.74 \sim 7.82(2H,m)$

25 化合物 (61)

元素分析 (%): C30H35F3N2O4S.HC1.1/4H2O (塩酸塩)

計算值: C=58.34,H=5.96,N=4.54,C1=5.74,F=9.23,S=5.19

実験値: C=58.38, H=6.02, N=4.46, Cl=5.54, F=8.82, S=5.09

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)

1.345(9H,s) 1.915(2H,quint,J=6.3Hz)2.50 \sim 2.62(6H,m)

5 $2.98 \sim 3.14(4H,m)3.956(2H,t,J=6.3Hz)6.84 \sim 7.00(6H,m)$ $7.50 \sim 7.70(6H,m)$

化合物 (62)

元素分析(%):C21H23C12N302

10 計算值: C =60.01, H =5.52, N =10.00, Cl =16.87

実験値:C=59.90,H=5.49,N=10.05,Cl=16.58

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₂)

1.983(2H, quint, 6Hz), $2.460 \sim 2.600(6H, m)$, $3.600 \sim 3.850(4H, m)$, 4.020(2H, m)

t, J = 6Hz), 6.764(1H, dd, J = 9Hz, 2Hz), 6.958(1H, d, J = 15Hz), 7.015(1H,

15 d, J = 2Hz), $7.280 \sim 7.360(2H, m)$, 7.662 (1H, d, J = 15Hz), 7.817 (1H, d, J = 8Hz), 8.581(2H, d, J = 5Hz), 8.766(1H, s)

化合物 (63)

元素分析(%):C21H24C12N2O3S HCl (塩酸塩)

20 計算値: C =51.28,H =5.12,N =5.70,Cl =21.62,S =6.52

実験値: C =51.24,H =5.04,N =5.79,Cl =21.26,S =6.47

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)

1.929(2H, quint, 6Hz), $2.490 \sim 2.630(6H, m)$, $3.180 \sim 3.290(4H, m)$, 3.961(2H, m)

t, J = 6Hz), 6.677(1H, d, J = 15Hz), 6.725(1H, dd, J = 9Hz, 3Hz), 6.973(1H,

25 d, J = 3Hz), 7.288 (1H, d, J = 9Hz), 7.450(1H, d, J = 15Hz), 7.380~7.520(6H,

m)

化合物 (64)

元素分析(%):C25H28C1N04S

計算值:C=63.35,H=5.95,N=2.95,Cl=7.48,S=6.76

実験値: C =63.11,H =5.79,N =3.00,Cl =7.28,S =6.77

5 NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁)

1.312(9H, s), 1.961(2H, quint, J = 6Hz), 3.218(2H, q, J = 6Hz), 3.959(2H, t, J = 6Hz), 4.820 \sim 4.890(1H, m), 6.794(2H, d, J = 9Hz), 6.879(2H, d, J = 6Hz)

9Hz), 6.960(2H, d, J = 9Hz), 7.318 (2H, d, J = 9Hz), 7.453(2H, d, J = 9Hz),

7.784(2H, d, J = 9Hz)

10

化合物 (65)

元素分析 (%): C27H30C1N06S

計算值:C=60.95,H=5.68,N=2.63,Cl=6.66,S=6.03

実験値:C=60.83,H=5.72,N=2.70,Cl=6.37,S=5.91

15

化合物 (66)

元素分析(%):C29H35C1N2O4S.HCl (塩酸塩)

計算值: C=60.10, H=6.26, N=4.83, Cl=12.23, S=5.53

実験値: C=59.93, H=6.29, N=4.87, C1=11.92, S=5.50

20 NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁) (free)

1.303(9H,s) 1.892(2H,quint,J=6Hz)2.48~2.62(6H,m)

 $2.96 \sim 3.12(4H, m)3.931(2H, t, J=6Hz)6.78 \sim 6.96(6H, m)$

7.298(2H,d,J=9Hz)7.507(2H,d,J=9Hz) 7.693(2H,d,J=9Hz)

25 化合物 (67)

元素分析 (%): C21H23C12N302

計算值: C =60.01,H =5.52,N =10.00,Cl =16.87

実験値:C=59.91,H=5.34,N=10.08,Cl=16.32

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₂)

1.976(2H, quint, J = 6Hz), 2.460~2.600(6H, m), 3.600~3.830(4H, m), 4.012(2H,

5 t, J = 6Hz), 6.754(1H, dd, J = 9Hz, 3Hz), 7.006(1H, d, J = 3Hz), 7.037(1H,

d, J = 15Hz), 7.338 (1H, d, J = 9Hz), 7.358 (1H, d, J = 6Hz), 7.567(1H, d,

J = 15Hz), 8.632(2H, d, 6Hz)

化合物 (68)

10 元素分析(%): C33H44N2O4S.HC1.1/10H2O (塩酸塩)

計算值: C=65.73, H=7.55, N=4.65, Cl=5.88, S=5.32

実験値: C=65.72, H=7.66, N=4.47, Cl=5.53, S=5.12

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)

1.301(9H,s) 1.342(9H,s)1.898(2H,quint,J=6Hz)2.44 \sim 2.64(6H,m)

15 $2.94 \sim 3.12(4H, m)3.931(2H, t, J=6Hz)6.78 \sim 6.96(6H, m)$

7.296(2H, d, J=8.4Hz)7.526(2H, d, J=8.4Hz) 7.676(2H, d, J=8.4Hz)

化合物 (69)

元素分析(%):C25H28C1N04S

20 計算值: C=63.35, H=5.95, N=2.95, C1=7.48, S=6.76

実験値: C=63.33,H=5.90,N=2.97,Cl=7.61,S=6.75

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₂)

1.300(9H,s) 1.954(2H,quint,J=6Hz)3.210(2H,q,J=6Hz)3.955(2H,t,J=6Hz)

 $4.90 \sim 5.00(1H, m)6.66 \sim 7.26(8H, m)7.446(2H, d, J=9Hz)7.794(2H, d, J=9Hz)$

25

化合物 (70)



元素分析(%): C25H28FN04S

計算值: C=65.62, H=6.17, N=3.06, F=4.15, S=7.01

実験値: C=65.40, H=5.99, N=3.14, F=4.09, S=7.04

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁)

5 1.300(9H,s) 1.958(2H,quint,J=6Hz)3.209(2H,q,J=6Hz)3.962(2H,t,J=6Hz)

 $4.80 \sim 4.94(1H, m)6.64 \sim 7.28(10H, m)7.84 \sim 7.92(2H, m)$

化合物 (71)

元素分析 (%):C21H19BrClNO4S

10 計算值:C=50.77,H=3.85,N=2.82,Br=16.08,Cl=7.14,S=6.45

実験値:C=50.72,H=3.78,N=2.90,Br=15.81,Cl=6.97,S=6.35

化合物 (72)

元素分析 (%): C29H35C1N2O4S HC1 (塩酸塩)

15 計算值: C =60.10, H =6.26, N =4.83, Cl =12.23, S =5.53

実験値:C=59.84,H=6.11,N=4.88,Cl=11.97,S=5.37

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) [free]

1.291(9H, s), 1.897(2H, quint, J = 6Hz), 2.490~2.610(6H, m), 2.98~3.10(4H,

m), 3.937(2H, t, J=6Hz), $6.650\sim6.700(1H, m)$, 6.823(2H, d, J=9Hz), 6.940(2H, d, J=9Hz)

20 d, J = 9Hz), $7.020 \sim 7.100(2H, m)$, 7.203(1H, t, J = 8Hz), 7.510(2H, d, J)

= 9Hz), 7.695(2H, d, J = 9Hz)

化合物 (73)

元素分析 (%): C33H44N2O4S HC1 (塩酸塩)

25 計算值: C =65.92,H =7.54,N =4.66,Cl =5.90,S =5.33

実験値:C=65.76,H=7.46,N=4.68,Cl=5.80,S=5.30

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)

1.289(9H, s), 1.342(9H, s), 1.900(2H, quint, J = 6Hz), 2.490~2.610(6H, m),

 $2.77 \sim 3.11(2H, m)$, 3.937(2H, t, J = 6Hz), $6.650 \sim 6.700(1H, m)$, 6.821(2H, d, m)

J = 9Hz), 6.936(2H, d, J = 9Hz), 7.030 (1H, t, J = 2Hz), 7.050~7.095(1H,

5 m), 7.200 (1H, t, J = 7Hz), 7.527 (2H, d, J = 9Hz), 7.676(2H, d, J = 9Hz)

化合物 (74)

元素分析(%):C22H19C1F3N04S

計算值:C=54.38,H=3.94,N=2.88,Cl=7.30,F=11.73,S=6.60

10 実験値: C=54.18, H=4.09, N=3.05, C1=7.34, F=11.56, S=6.47

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₂)

1.981(2H, quint, J=6Hz)3.227(2H, q, J=6Hz)3.987(2H, t, J=6Hz)

 $4.70 \sim 4.84(1H, m)6.82 \sim 7.04(6H, m)7.462(2H, d, J=9Hz)7.547(2H, d, J=9Hz)$

7.803(2H,d,J=9Hz)

15

化合物 (75)

元素分析(%):C27H30C1N06S.2H20

計算值: C=57.09, H=6.03, N=2.47, Cl=6.24, S=5.68

実験値: C=56.73, H=5.43, N=2.71, C1=6.21, S=5.55

20 NMR (CD30D) δ ppm (300 MH₁)

- 1.282(9H,s) 1.992(2H,quint,J=6Hz) 3.505(2H,t,J=7Hz)3.870(2H,s)
- 3.923(2H, t, J=6Hz) $6.66 \sim 7.24(8H, m)7.480(2H, d, J=9Hz)7.850(2H, d, J=9Hz)$

化合物 (76)

25 元素分析(%): C27H30FN06S.1/2H20

計算值: C=61.82, H=5.96, N=2.67, F=3.62, S=6.11

実験値: C=61.96,H=5.79,N=2.83,F=3.51,S=6.12

NMR (CD30D) δ ppm (300 MH₁)

1.277(9H,s) 1.988(2H,quint,J=6Hz) 3.470(2H,t,J=7Hz)3.935(2H,t,J=6Hz)

 $4.055(2H,s)6.64 \sim 7.26(10H,m)7.85 \sim 7.95(2H,m)$

5

化合物 (77)

元素分析(%):C26H28F3NO4S.1/10H20

計算值: C=61.31,H=5.58,N=2.75,F=11.19,S=6.29

実験値: C=61.30,H=5.63,N=2.83,F=10.71,S=6.11

10 NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁) (free)

1.340(9H,s) 1.995(2H,quint,J=6Hz) 3.211(2H,q,J=6Hz)4.007(2H,t,J=6Hz)

 $4.70 \sim 4.85(1H,m)6.84 \sim 7.02(6H,m)7.48 \sim 7.82(6H,m)$

化合物 (78)

15 元素分析(%): C23H22F3N05S

計算值: C=57.37, H=4.61, N=2.91, F=11.84, S=6.66

実験値:C=57.34,H=4.60,N=3.08,F=11.69,S=6.66

化合物 (79)

20 元素分析 (%): C32H31F3N2O5S.HC1.1/4H2O (塩酸塩)

計算值: C=58.80, H=5.01, N=4.29, Cl=5.42, F=8.72, S=4.91

実験値: C=58.79,H=5.27,N=4.22,Cl=5.18,F=8.21,S=4.73

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₂) (free)

 $1.925(2H,quint,J=6Hz)2.48\sim2.64(6H,m)2.96\sim3.12(4H,m)3.964(2H,t,J=6Hz)$

25 $6.84 \sim 7.45(13H, m) 7.530(2H, d, J=9Hz) 7.699(2H, d, J=9Hz)$

化合物 (80)

元素分析(%): C28H24F3N05S

計算值: C=61.87, H=4.45, N=2.58, F=10.49, S=5.90

実験値: C=61.69, H=4.40, N=2.67, F=10.25, S=5.88

5 NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)

1.994(2H, quint, J=6Hz)3.218(2H, q, J=6Hz)4.005(2H, t, J=6Hz)4.72~4.80(1H, m)

 $6.82 \sim 7.45(13H, m)7.537(2H, d, J=9Hz)7.812(2H, d, J=9Hz)$

化合物 (81)

10 元素分析(%): C24H21ClF3N06S

計算值:C=52.99,H=3.89,N=2.58,C1=6.52,F=10.48,S=5.90

実験値: C=52.80,H=3.81,N=2.68,Cl=6.34,F=10.33,S=5.83

NMR (DMSO) δ ppm (300 MH₁)

1.926(2H, quint, J=7Hz) 3.936(2H, t, J=6Hz)4.046(2H, s)

15 $6.90 \sim 7.14(6H, m)7.634(2H, d, J=9Hz)7.702(2H, d, J=9Hz)7.843(2H, d, J=9Hz)$

化合物 (82)

元素分析(%):C28H30F3N06S .1/10H20

計算值: C=59.27, H=5.36, N=2.47, F=10.04, S=5.65

20 実験値: C=59.07, H=5.32, N=2.57, F=9.86, S=5.56

化合物 (83)

元素分析 (%): C25H26BrClN2O4S HCl /0.1(Et20)(塩酸塩)

計算值:C=49.85,H=4.52,N=4.65,Br=13.26,Cl=11.77,S=5.32

25 実験値:C=50.03,H=4.63,N=4.59,Br=13.10,Cl=11.63,S=5.26

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)



1.898(2H, quint, J = 6Hz), 2.480~2.600(6H, m), 2.980~3.100(4H, m), 3.936(2H, t, J = 6Hz), 6.770~6.860(4H, m), 6.927(2H, d, J = 9Hz), 7.377 (2H, d, J = 9Hz), 7.513 (2H, d, J = 9Hz), 7.696(2H, d, J = 9Hz)

5 . 化合物 (84)

元素分析 (%): C29H35BrN2O4S HC1/0.5(MeOH)(塩酸塩)

計算值:C=55.82,H=5.81,N=4.49,Br=12.80,Cl=5.68,S=5.14

実験値:C=55.36,H=5.98,N=4.38,Br=12.48,Cl=5.54,S=5.01

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)

1.343(9H, s), 1.902(2H, quint, J = 6Hz), 2.480 \sim 2.610(6H, m), 2.960 \sim 3.100(4H, m), 3.936(2H, t, J = 6Hz), 6.796(2H, d, J = 9Hz), 6.831 (2H, d, J = 9Hz), 6.923 (2H, d, J = 9Hz), 7.375(2H, d, J = 9Hz), 7.528(2H, d, J = 9Hz), 7.677(2H, d, J = 9Hz)

15 化合物 (85)

元素分析 (%): C27H31C1N2O4S.HCl (塩酸塩)

計算值: C=58.80, H=5.85, N=5.08, C1=12.86, S=5.81

実験値: C=58.75, H=5.78, N=5.20, Cl=12.52, S=5.79

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₂) (free)

- 20 1.886(2H,quint,J=6Hz)2.207(6H,s)2.48 \sim 2.60(6H,m)2.96 \sim 3.10(4H,m)
 - $3.924(2H, t.J=6Hz)6.64\sim7.28(7H, m)7.504(2H, d, J=9Hz)7.690(2H, d, J=9Hz)$

化合物 (86)

元素分析 (%): C25H24F3N07S

25 計算値: C=55.65, H=4.48, N=2.60, F=10.56, S=5.94

実験値: C=55.50, H=4.44, N=2.68, F=10.33, S=5.87



NMR (DMSO) δ ppm (300 MH₁)

1.908(2H, quint, J=6Hz) 3.822(3H, s)3.937(2H, t, J=6Hz)3.971(2H, s)

 $6.92 \sim 7.12(8H, m)7.66 \sim 7.80(4H, m)$

5 化合物 (87)

元素分析(%):C27H31FN2O4S.HCl (塩酸塩)

計算值: C=60.61, H=6.03, N=5.24, C1=6.63, F=3.55, S=5.99

実験値: C=60.51,H=6.04,N=5.36,Cl=6.47,F=3.47,S=5.91

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)

10 1.894(2H, quint, J=7Hz)2.210(6H, s)2.48~2.52(6H, m)2.98~3.10(4H, m)

 $3.928(2H, t, J=6Hz)6.64 \sim 7.82(11H, m)$

化合物 (88)

元素分析(%):C39H26F3N07S.2H20

15 計算值: C=56.51, H=4.74, N=2.20, F=8.94, S=5.03

実験値: C=56.88,H=4.51,N=2.26,F=8.51,S=4.95

化合物 (89)

元素分析(%):C22H22BrN05S /0.1(Et20)

20 計算值:C=53.67,H=4.50,N=2.84,Br=16.23,S=6.51

実験値:C=53.83,H=4.64,N=2.80,Br=15.99,S=6.42

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁)

1.951(2H, quint, J = 6Hz), 3.177(2H, q, J = 6Hz), 3.855(4H, s), 3.959(2H,

t, J = 6Hz), $4.70 \sim 4.79$ (1H, m), 6.814(4H, d, J = 9Hz), 6.940 (2H, d, J =

25 9Hz), 6.946 (2H, d, J = 9Hz), 7.390 (2H, d, J = 9Hz), 7.794(2H, d, J = 9Hz)

化合物 (90)

元素分析(%):C21H18C1F2NO4S

計算值:C=55.57,H=4.00,N=3.09,Cl=7.81,F=8.37,S=7.06

実験値:C=55.50,H=3.97,N=3.17,Cl=7.69,F=8.22,S=7.03

5 NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₄)

1.951(2H, quint, J = 6Hz), 3.207(2H, q, J = 6Hz), 3.944(2H, t, J = 6Hz), 4.80

 ~ 4.87 (1H, m), $6.750 \sim 7.030$ (7H, m), 7.444 (2H, d, J = 9Hz), 7.784(2H,

d, J = 9Hz)

10 化合物 (91)

元素分析(%): C28H29F3N2O4S.HCl (塩酸塩)

計算值: C=57.68, H=5.19, N=4.80, Cl=6.08, F=9.77, S=5.50

実験値: C=57.62, H=5.11, N=4.90, Cl=5.95, F=9.64, S=5.48

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)

15 1.954(2H, quint, J=6Hz)2.50~2.65(6H, m)3.15~3.30(4H, m)

 $3.992(2H, t, 6Hz)6.63 \sim 7.55(15H, m)$

化合物 (92)

元素分析 (%): C32H38F3NO3S.HCl (塩酸塩)

20 計算值: C=66.48, H=6.80, N=2.42, Cl=6.13, P=9.86

実験値: C=66.39, H=6.80, N=2.58, Cl=6.07, F=9.68

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)

 $1.315(9H,s)1.60\sim2.25(8H,m)2.528(2H,t,J=7Hz)2.76\sim2.86(2H,m)$

 $3.38 \sim 3.50(1H,m)4.015(2H,t,6Hz)4.518(2H,s) 6.87 \sim 7.57(12H,m)$

25

化合物 (93)

元素分析(%): C23H24C1N04S

計算值: C=61.94, H=5.42, N=3.14, Cl=7.95, S=7.19

実験値: C=61.92,H=5.45,N=3.16,Cl=7.83,S=7.07

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)

5 1.951(2H, quint, J=6Hz)2.220(6H, s)3.208(2H, q, J=6Hz)3.949(2H, t, 6Hz)

 $4.86 \sim 4.94(1H,m)$ $6.66 \sim 7.08(7H,m)$ 7.446(2H,d,J=8.4Hz) 7.789(2H,d,8.4Hz)

化合物 (94)

元素分析(%):C25H27NO4S

10 計算值: C=68.62, H=6.22, N=3.20, S=7.33

実験値: C=68.45, H=6.31, N=3.22, S=7.26

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)

2.042(2H,quint,J=6Hz)2.10(6H,s)3.300(2H,q,J=6.3Hz)4.030(2H,t,6Hz)

 $4.70 \sim 4.92(1H,m) 6.65 \sim 7.52(14H,m)$

15

:

化合物 (95)

. 元素分析 (%): C22H21F2N05S

計算值:C=58.79,H=4.71,N=3.12,F=8.45,S=7.13

実験値:C=58.72,H=4.68,N=3.23,F=8.30,S=7.11

20 NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁)

1.934(2H, quint, J = 6Hz), 3.165(2H, q, J = 6Hz), 3.049(3H, s), 3.934(2H,

t, J = 6Hz), $4.72 \sim 4.86$ (1H, m), $6.750 \sim 7.010$ (9H, m), 7.784(2H, d, J = 9Hz)

化合物 (96)

25 元素分析(%): C23H21F2N04S

計算值:C=62.01,H=4.75,N=3.14,F=8.53,S=7.20

実験値:C=61.87,H=4.76,N=3.24,F=8.22,S=7.09

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁)

2.047(2H, quint, J = 6Hz), 3.310(2H, q, J = 6Hz), 4.039(2H, t, J = 6Hz), 4.63 \sim 4.74(1H, m), 6.729(1H, d, J = 15Hz), 6.760 \sim 7.010(6H, m), 7.310 \sim 7.490(4H,

5 m), 7.487(1H, d, J = 15Hz),

化合物 (97)

元素分析(%):C22H19F3C1N04S

計算值:C=54.38,H=3.94,N=2.88,Cl=7.30,F=11.73,S=6.60

10 実験値: C =54.41,H =3.93,N =3.03,Cl =7.30,F =11.53,S =6.67
NMR (CDCl₁) の ppm (300 MH₁)

1.978(2H, quint, J = 6Hz), 3.226(2H, q, J = 6Hz), 3.982(2H, t, J = 6Hz), 4.80 \sim 4.84 (1H, m), 6.841(2H, d, J = 9Hz), 6.982(2H, d, J = 9Hz), 7.080 \sim 7.450 (4H, m), 7.459(2H, d, J = 9Hz), 7.803(2H, d, J = 9Hz)

15

化合物 (98)

元素分析(%):C24H22F3N04S

計算值:C=60.37,H=4.64,N=2.93,F=11.94,S=6.72

実験値:C=60.28,H=4.59,N=3.05,F=11.67,S=6.60

20 NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁) ...

2.076(2H, quint, J = 6Hz), 3.333(2H, q, J = 6Hz), 4.077(2H, t, J = 6Hz), 4.62 \sim 4.65(1H, m), 6.746(1H, d, J = 15Hz), 6.86 \sim 7.00(4H, m), 7.06 \sim 7.18 (2H, m), 7.26 \sim 7.49 (7H, m), 7.503(1H, d, J = 15Hz)

25 化合物 (99)

元素分析(%):C23H19F6N04S /0.1(Et20)

計算值:C=53.18,H=3.69,N=2.70,F=21.94,S=6.17

実験値:C=53.34,H=3.83,N=2.66,F=21.64,S=6.09

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₂)

2.000(2H, quint, J = 6Hz), 3.265(2H, q, J = 6Hz), 3.999(2H, t, J = 6Hz), 4.86

 $\sim 4.93(1H, m)$, 6.846(2H, d, J = 9Hz), 6.983(2H, d, J = 9Hz), $7.07 \sim 7.18$ (2H,

m), $7.25 \sim 7.33$ (1H, m), $7.36 \sim 7.44$ (1H, m), 7.762 (2H, d, J = 9Hz), 7.999

(2H, d, J = 9Hz)

化合物 (100)

10 元素分析(%): C25H26C1N06S

計算值: C=59.58, H=5.20, N=2.78, C1=7.03, S=6.36

実験値: C=59.42, H=5.16, N=2.84, Cl=6.92, S=6.27

NMR (DMSO) & ppm (300 MH₁)

1.902(2H, quint, J=7Hz)2.171(6H, s)3.886(2H, t.J=6Hz)4.037(2H, s)

15 $6.60 \sim 7.13(7H, m)7.621(2H, d, J=9Hz)7.831(2H, d, J=9Hz)$

化合物 (101)

元素分析 (%): C28H28F5N03.HCl (塩酸塩)

計算值: C=60.27, H=5.24, N=2.51, Cl=6.35, F=17.02

20 実験値: C=60.27,H=5.21,N=2.66,Cl=6.44,F=16.86

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)

 $1.60 \sim 2.24(8H, m)2.506(2H, t, J=7Hz)2.70 \sim 2.83(2H, m)3.38 \sim 3.50(1H, m)$

 $3.979(2H, t.J=7Hz)6.75\sim7.00(7H, m)7.461(2H, d, J=8Hz)7.600(2H, d, J=8Hz)$

25 化合物(102)

元素分析 (%):C18H17C12NO4.1/4H20

計算值: C=55.90, H=4.56, N=3.62

実験値: C=55.78, H=4.41, N=3.58

化合物(103)

5 元素分析(%):C17H16Cl2N2O3S

計算值: C=51.14, H=4.04, N=7.02, Cl=17.76, S=8.03

実験値: C=51.11, H=4.08, N=6.97, Cl=17.81, S=8.13

化合物 (104)

10 NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)

1.976(2H, quint, J=6Hz)3.222(2H, q, J=6Hz)4.025(2H, t, J=6Hz)

 $4.85 \sim 5.00(1H,m)6.74 \sim 7.20(5H,m)7.84 \sim 7.92(2H,m)$

化合物(105)

15 元素分析(%): C25H25C1F2N2O4S.HCl (塩酸塩)

計算值:C=53.67,H=4.68,N=5.01,Cl=12.67,F=6.79,S=5.73

実験値:C=53.45,H=4.73,N=5.01,Cl=12.38,F=6.55,S=5.68

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)

 $1.887(2H, quint., J=7Hz)2.48\sim2.60(6H, m)2.95\sim3.10(4H, m)3.920(2H, t.J=6Hz)$

20 $6.76 \sim 7.00(7H, m)7.501(2H, d, J=9Hz)7.695(2H, d, J=9Hz)$

化合物(106)

元素分析(%):C27H28F2N2O4S.HC1.1/2(C2H4)20 (塩酸塩)

計算值:C=59.23,H=5.83,N=4.76,Cl=6.03,F=6.46,S=5.45

25 実験値: C=59.00, H=6.16, N=4.69, C1=5.62, F=6.08, S=5.17

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₁) (free)



1.930(2H, quint, J=7Hz)2.50 \sim 2.60(6H, m)3.15 \sim 3.30(4H, m)3.959(2H, t.J=6Hz) 6.676(1H, d, J=15Hz)6.76 \sim 7.00(7H, m)7.38 \sim 7.52(6H, m)

化合物 (107)

5 元素分析(%): C26H27N2O4C12F3S

計算值: C=52.80,H=4.60,N=4.74,Cl=11.99,F=9.64,S=5.42

実験値: C=52.71,H=4.63,N=4.77,Cl=11.56,F=9.31,S=5.42

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁)

 $2.21\sim2.28$ (2H, m), $2.57\sim2.68$ (4H, m), $3.25\sim3.29$ (4H, m), $3.77\sim3.82$

10 (2H, m), 4.03 (2H, t, J = 5.4 Hz), 6.94 \sim 7.26 (6H, m), 7.52 \sim 7.60 (4H,

m), 7.68 (2H, d, J = 8.7 Hz)

化合物 (108)

元素分析 (%): C24H21N06ClF3S

計算值: C=52.99,H=3.89,N=2.85, Cl=6.52,F=10.48,S=5.90

15 実験值: C=52.87,H=3.80,N=2.67, Cl=6.51,F=10.29,S=5.90

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₂)

 $1.84 \sim 1.92$ (2H, m), 3.18 (2H, t, J = 6.9 Hz), 3.93 (2H, s), 3.98 (2H, t,

J = 5.6 Hz), 6.92 (2H, d, J = 8.6 Hz), 6.96-7.02 (2H, m), 7.08-7.10 (1H,

m), 7.17-7.23 (1H, m), 7.41 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.50 (2H, d, J = 8.6 Hz),

20 7.68 (2H, d, J = 8.7 Hz)

化合物 (109)

元素分析 (%): C22H18C12F3N04S 0.1Et20

計算值: C=50.78, H=3.49, N=2.69, Cl=13.63, S=6.16, F=10.95

25 実験値:C=50.98,H=3.63,N=2.65,Cl=13.43,S=6.08,F=10.80

NMR (CDC1₁) δ ppm (300 MH₁)

1.997(2H, quint, J = 6Hz), 3.221(2H, q, J = 6Hz), 3.996(2H, t, J = 6Hz), 4.65 \sim 4.74(1H, m), 6.785(1H, dd, J = 8Hz, 3Hz), 6.930(2H, d, J = 9Hz), 6.970(1H, d, J = 3Hz), 7.053(1H, d, J = 9Hz), 7.481(2H, d, J = 8Hz), 7.554(1H, d, J = 8Hz), 7.811(2H, d, J = 8Hz)

5

化合物(110)

元素分析(%):C24H21F3C1NSO4

計算值: C=56.31, H=4.13, N=2.74, Cl=6.93, S=6.26, F=11.13

実験値:C=56.15,H=4.13,N=2.80,Cl=6.72,S=6.11,F=10.88

10 NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₂)

2.080(2H, quint, J = 6Hz), 3.317(2H, q, J = 6Hz), 4.071(2H, t, J = 6Hz),

 $4.68 \sim 4.80(1H, m), 6.71 \sim 7.05(6H, m), 7.35 \sim 7.58(8H, m)$

化合物(111)

元素分析(%):C29H29F6NO3.C2H2O4(シュウ酸塩)

15 計算值: C=57.85, H=4.86, N=2.18, F=17.71

実験値:C=57.68,H=5.10,N=2.29,F=17.57

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MH₂)

 $1.54 \sim 2.00(8H,m), 2.117(2H,t,J=7.8Hz), 2.50 \sim 2.62(2H,m), 3.30 \sim$

 $3.40(1H,m)3.969(2H,t,J=5.7Hz),4.573(2H,s),6.924(2H,d,J=8.7Hz)6.95\sim$

20 7.23(4H,m), 7.452(2H,d,J=8Hz), 7.504(2H,d,J=8.7Hz), 7.595(2H,d,J=8.7Hz)

化合物 (112)

NMR (CDC1₃) δ ppm (300 MH₂)

 $1.60 \sim 2.30(8H,m), 2.499(2H,t,J=7Hz), 2.70 \sim 2.85(2H,m), 3.35 \sim 3.50(1H,m)$

 $3.992(2H,t,J=6.3Hz),4.592(2H,s),6.55\sim6.76(3H,m),7.052(2H,d,J=8Hz)$

 $7.20 \sim 7.30(1H,m), 7.459(2H,d,J=8Hz), 7.570(2H,d,J=8Hz), 7.597$

(2H,d,J=8Hz)

化合物 (113)

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁)

5 2.095(2H,quint,J=6.6Hz),3.620(2H,q,J=6.6Hz),3.900(6H,s),4.078(2H,t,J=6Hz)5.90 \sim 6.02(1H,m),6.275(1H,d,J=15.3Hz),6.80 \sim 7.64(12H,m)

化合物(114)

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MH₁)

10 2.093(2H,quint,J=6.3Hz),3.615(2H,q,J=6.3Hz),3.829(3H,s),4.080(2H,t,J=5.7Hz)5.84~5.95(1H,m),6.255(1H,d,J=15.6Hz),6.85~7.05(8H,m),
7.448(2H,d,J=9Hz),7.533(2H,d,J=9Hz),7.584(1H,d,J=15.6Hz)

化合物(115)

15 元素分析 (%): C24H21C1F3N06S/0.5(H20) 0.1(iPr20)

計算值:C=52.47,H=4.19,N=2.49,Cl=6.30,F=10.12 S=5.69

実験値: C =52.66,H =3.87,N =2.67,Cl =6.44,F =9.92, S =5.85

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MHz) (Free)

 $1.99 \sim 2.08(2H, m)$, 3.45(2H, t, J = 7.1Hz), 3.95(2H, t, J = 5.7Hz), 4.11(2H, t)

20 s),

6.45(1H, m), $6.62\sim6.68(2H, m)$, 7.06(2H, d, J=8.6Hz), $7.24\sim7.29(1H, m)$, 7.43(2H, d, J=8.6Hz), 7.58(2H, d, J=8.6Hz), 7.77(2H, d, J=8.6Hz)

- *: . 化合物(116)
- 25 元素分析(%): C22H19C1F3N04S

計算值:C=54.38,H=3.94,N=2.88,Cl=7.30,F=11.73,S=6.60

1.79~1.87(2H, m), 2.97~3.03(2H, m), 4.01(2H, t, J = 5.6Hz), 5.03(1H, t, J = 6.0Hz), 6.38~7.11(5H, m), 7.17~7.23(1H, m), 7.37(2H, d, J = 8.6Hz),

5 7.55(2H, d, J = 8.4Hz), 7.65(2J, d, J = 8.6Hz)

化合物 (117)

C29H29F6NO3

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MHz)

- 10. 1.60~2.30(8H, m), 2.499(2H, t, J=7Hz), 2.70~2.85(2H, m), 3.35~3.50(1H, m), 3.992(2H, t, J=6.3Hz), 4.592(2H, s), 6.55~6.76(3H, m), 7.052(2H, d, J=8Hz), 7.20~7.30(1H, m), 7.459(2H, d, J=8Hz), 7.570(2H, d, J=8Hz), 7.597(2H, d, J=8Hz)
- 15 化合物(118)

元素分析(%): C25H25C1N2O4S

計算值:C=57.72,H=5.77,N=6.41,Cl=8.11,S=7.34

実験値:C=57.68,H=5.81,N=6.43,Cl=7.89,S=7.34

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MHz)

20 1.88~1.97(2H, m), 2.51~2.57(6H, m), 2.55(3H, s), 3.04(4H, br), 4.02(2H, t, J = 6.3 Hz), 6.88(2H, d, J = 9.3Hz), 7.52(2H, d, J = 8.7Hz), 7.70(2H, d, J = 8.7Hz), 7.71(2H, d, J = 9.3Hz)

化合物 (119)

25 C22H22C1N05S

NMR (CDC1₃) δ ppm (300 MHz)

1.948(2H, quint, J = 6Hz), 3.208(2H, q, J = 6Hz), 3.795(3H, s), 3.943(2H, t, J = 6Hz), 4.83~4.92(1H, m), 6.75~6.96(8H, m), 7.536(2H, d, J = 8Hz), 7.787(2H, d, J = 8Hz).

5 化合物 (120)

C24H21F3N2O3

· NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MHz)

2.108(2H,quint,J=6Hz), 3.641(2H,q,J=6.3Hz), 4.087(2H,t,J=6Hz), 6.10 \sim 6.30(1H,m), 6.562(1H,d,J=15.9Hz), 6.88 \sim 7.05(6H,m), 7.339(2H,d,J=5.7Hz),

10 $7.50 \sim 7.62(3H, m)$, $8.55 \sim 8.75(2H, m)$

化合物(121)

C23H20F3N04

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MHz)

15 2.085(2H,quint,J=6.3Hz), 3.606(2H,q,J=6.3Hz), 4.073(2H,t,J=6Hz), 5.80~5.95(1H,m), 6.115(1H,d,15.3Hz), 6.555(1H,s), 6.88~7.08(6H,m), 7.42~7.68(5H,m)

化合物(122)

20 C24H25N05S

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MHz)

2.048(2H, quint, J = 6Hz), 3.313(2H, q, J = 6Hz), 3.793(3H, s), 4.039(2H, t, J = 6Hz), 4.67~4.77(1H, m), 6.732(1H, d, J = 15Hz), 6.78~6.94(7H, m), 7.38~7.48(5H, m), 7.491(1H, d, J = 15Hz)

25

化合物(123)

元素分析(%): C26H26C1F3N2O4S

計算值:C=56.27,H=4.72,N=5.05,Cl=6.39,F=10.27,S=5.78

実験値:C=56.08,H=4.82,N=5.09,Cl=6.27,F=10.10,S=5.62

NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MHz)

1.85~1.93(2H, m), 2.49~2.56(6H, m), 3.03(4H, br), 3.93(2H, t, J = 6.3Hz), 6.55~6.70(3H, m), 7.04(2H, d, J = 8.6Hz), 7.21~7.27(1H, m), 7.51(2H, d, J = 8.6Hz), 7.57(2H, d, J = 8.6Hz), 7.69(2H, d, J = 8.6Hz)

化合物 (124)

10 C24H24C1N07S

NMR (CD₃OD) δ ppm (300 MHz)

1.974(2H, quint, J = 6Hz), 3.471(2H, t, J = 6Hz), 3.763(3H, s), 3.902(2H, t, J = 6Hz), 4.094(2H, s), 6.78~6.91(7H, m), 7.495(2H, d, J = 9Hz), 7.824(2H, d, J = 9Hz)

15

化合物 (125)

NMR (CDCl₃) & ppm (300 MHZ) C22H19C1F3NO4S

 $1.90 \sim 2.00(2H, m)$, $3.12 \sim 3.23(2H, m)$, 3.96(2H, t, J = 5.6Hz), 4.76(1H, t, J = 5.6Hz), $6.53 \sim 6.54(1H, m)$, $6.63 \sim 6.68(2H, m)$, 7.06(2H, d, J = 8.4Hz),

20 7.24~7.30(1H, m), 7.45(2H, d, J = 8.7Hz), 7.58(2H, d, J = 8.4Hz), 7.78(2H, d, J = 8.7Hz).

化合物 (126)

C25H21C1F3N03

25 NMR (CDCl₃) δ ppm (300 MHz)

2.099(2H, quint, J=6.3Hz), 3.626(2H,q, J=6.3Hz), 4.083(2H, t, J=6Hz), 5.90

WO 01/24786 PCT/JP00/02992

 $\sim 6.03(1H,m)$, 6.352(1H, d, J=15.6Hz), $6.90 \sim 7.05(6H, m)$, 7.341(2H, d, J=8.7Hz), 7.430(2H, d, J=8.7Hz), $7.50 \sim 7.62(3H, m)$

化合物 (127)

5 C21H22N2O5S

NMR (CDCl₁) δ ppm (300 MHz)

1.979(2H, quint, J = 6Hz), 3.263(2H, q, J = 6Hz), 3.795(3H, s), 3.969(2H, t, J = 6Hz), 5.00~5.10(1H, m), 6.74~6.96(8H, m), 7.429(1H, dd, J = 9Hz, J = 5Hz), 8.10~8.17(1H, m), 8.787(1H, d, J = 5Hz), 9.090(1H, s)

試験例

7-8 週齢の雄性 KK-Ayマウス(日本クレア)に本化合物を 7日間皮下投与し、24 時間絶食後に経口グルコース負荷試験(OGTT)を行った。OGTT は、グルコース(3 g/kg)を経口投与し、15 分後に 50 Uヘパリンを含む注射筒で腹部大動脈から採血し、12,000 x g で 5 分間遠心し、血漿を採取した。血中グルコース濃度(:Glu)は新プラッド・シュガー・テスト(ペーリンガー・マンハイム)を用いて、血中インスリン濃度(:Ins)は Insulin-EIA Test(グラザイム)を用いて測定した。結果を以下に示す。表 1 中の各値はマウス6 匹の平均値である。表 2 は、OGTT 試験後、15 分後の各濃度を、0.5%メチルセルロースを投与した対照群のそれぞれの値に対する%で表示したものである。

(Dose: 80 mg/kg)

10

(表1)

•					
		実験 開始時	7日 経過時	7日目から24 時間絶食後	グルコース投 与15分後
対照群	Glu Ins	318 97	318 97	170 5	727 17
実施例 1	Glu	318	219	89 5	567

(表 2-1)

KK-Ay(8-9w) Dose:80mg/kg []内は40mg/kg

OGTT(3g/kg):15min.after			
実施例	化合物No	Glu	Ins
1	9a	**78	179
2	9b	*85	*210
3	9c	88	*218
4	9d	**77	**273
5	9e	*84	*231
6	9f	88	*228
7	. 9g	*84	146
10	9Ј	82	**225
11	9K	**85	223
13	17	87	*258
15	26	**88	193
17	25	**83	140

^{*:}有意差の信頼性が95%以上;

^{**:}有意差の信頼性が99%以上

(表 2-2)

KK-Ay(8-9w) Dose:80mg/kg []内は40mg/kg

OGTT(3g/kg):15min.after			
実施例25 化合物No	Glu	Ins	
3	[**57]	[**468]	
8	[91]	[*224]	
9	[88]	[186]	
1 2	[**61]	[**491]	
1 3	**48[**69]	**253[**398]	
1 5	**29	**239	
1 6	**53	**279	
1 7	**71	**253	
1 8	**76	. **200	
1 9	**45	**314	
2 4	92	185	
2 6	**67	**346	
2 7	92	**210	
2 8	88	*207	
3 0	**78	**290	
3 2	*72	152	
3 3	**59	206	
3 4	*75	248	
3 5	**74	162	
3 6	**63	*494	
3 8	**67	**265	
3 9	**53	**302	
4 7	*73	180	
7 1	*87	142	
8 1	**51	**387	

^{*:}有意差の信頼性が95%以上;

^{**:}有意差の信頼性が99%以上

実験開始7日後、本化合物投与群では、対照群に比べて血中グルコースグルコース濃度が低下した。またそれに伴いインシュリン濃度も低下した。即ち、本化合物の事前投与によって、グルコースの利用率が増加し、その結果、血中グルコースが低下した。さらにOGTT15分後、対照群では、グルコース投与に対するインスリン分泌のレスポンスが悪く、高グルコース値となったが、本化合物投与群では、グルコース増加に反応してインスリンが効率よく作用し、対照群よりも低グルコース値となった。

製剤例1

10 実施例1の化合物9a、結晶セルロース、及びステアリン酸マグネシウム等を 適量混合し、打錠することにより錠剤を得る。

製剤例2

実施例1の化合物9a、乳糖、及びステアリン酸マグネシウム等を適量混合した後、造粒して顆粒を得る。

15 製剤例3

製剤例2の顆粒をカプセルに充填することによりカプセル剤を得る。

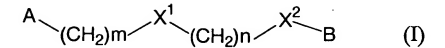
産業上の利用可能性

本化合物は、糖尿病の予防または治療薬等として有用である。



請求の範囲

1. 式(I):



5 (式中、

Aは置換されていてもよいアリールまたは置換されていてもよいヘテロアリール;

Bは低級アルキル、置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいアリール低級アルキル、置換されていてもよいアリール低級アルケニル、置換されて

10 いてもよいヘテロアリール、置換されていてもよいヘテロアリール低級アルキル、 または置換されていてもよいヘテロアリール低級アルケニル;

 X^1 は-O-、-S-または-NR a - (R^a は水素または低級アルキル); X^2 は-NR b CO-、-CONR b -、-NR b CONR b -、-SO $_2$ -、-NR b R b SO $_2$ -、-D-CO-、-D-CO-、-D-SO $_2$ -、-D-NR

mは0~3の整数;

25

nは2~5の整数を表す。)

で示される化合物、そのプロドラッグ、その製薬上許容される塩、またはそれら 20 の溶媒和物を含有する、糖尿病の予防または治療薬。

2. Aが置換されていてもよいフェニル、置換されていてもよいナフチル、置換されていてもよいピリジル、置換されていてもよいキノリル、置換されていてもよいイソキノリル、置換されていてもよいフリル、置換されていてもよいチェニル、置換されていてもよいベンゾフリル、または置換されていてもよいベンゾチエニルである、請求項1記載の糖尿病の予防または治療薬。

25

- 3. Aが置換されていてもよいフェニルである、請求項2記載の糖尿病の予防 または治療薬。
- 4. Aが1~3個のハロゲンによって置換されたフェニルである、請求項3記載の糖尿病の予防または治療薬。
- 5 5. Aが2個のハロゲンによって置換されたフェニルである、請求項4記載の 糖尿病の予防または治療薬。
 - 6. Aがハロゲンと低級アルキルによって置換されたフェニルである、請求項 3記載の糖尿病の予防または治療薬。
- 7. Aが低級アルキルまたはハロゲン化低級アルキルによって置換されたフェ 10 ニルである、請求項3記載の糖尿病の予防または治療薬。
 - 8. Aが置換フェニルオキシによって置換されたフェニルである、請求項3記載の糖尿病の予防または治療薬。
- 9. Aがハロゲン、低級アルキル、低級アルコキシおよびハロゲン化低級アルキルからなる群から選択される1以上の基ならびに置換フェニルオキシによって 15 置換されたフェニルである、請求項3記載の糖尿病の予防または治療薬。
 - 10. Bが低級アルキル、置換されていてもよいフェニル、置換されていてもよいペンジル、置換されていてもよい2-フェニルビニル、置換されていてもよいピリジル、置換されていてもよいフリル、置換されていてもよいフリル、置換されていてもよいフリル、置換されていてもよいチェニー
- 20 ル、置換されていてもよい2-チエニルビニル、または置換されていてもよいチ オモルホリニルである、請求項1記載の糖尿病の予防または治療薬。
 - 11. Bが置換されていてもよい基である場合における置換基が、ハロゲン、 アミノ、カルボキシル、ヒドロキシ、シアノ、低級アルキル、置換されていても よい低級アルコキシ、低級アルコキシカルボニル、ハロゲン化低級アルキル、ア リールオキシ、およびヘテロアリールオキシからなる群から選択されるものであ る、請求項1記載の糖尿病の予防または治療薬。



13. X^2 が-NHCO-、-NHCONH-、NR b SO $_2$ 、-SO $_2$ -、-D-、-D-O-、-D-SO $_2$ -、-D-NR b CO-、または-D-NR b SO $_2$ - (Dはピペリジン-1, 4-ジイルまたはピペラジン-1, 4-ジイル、

5 Rbは前記と同意義)である、請求項1記載の糖尿病の予防または治療薬。

14. mが0である、請求項1記載の糖尿病の予防または治療薬。

15. nが3である、請求項1記載の糖尿病の予防または治療薬。

16. Aが置換されていてもよいフェニル;Bが低級アルキル、置換されていてもよいフェニル、置換されていてもよいベンジル、置換されていてもよい2ー 10 フェニルビニル、置換されていてもよいピリジル、置換されていてもよい2ーピリジルビニル、置換されていてもよいフリル、置換されていてもよい2ーフリルビニル、置換されていてもよいチェニル、置換されていてもよい2ーチェニルビニル、または置換されていてもよいチオモルホリニル; X^1 がO; X^2 が-NHCO-、-NHCONH-、 $-SO_2-$ 、-NR b SO $_2-$ 、-D-、-D-O-、 $-D-SO_2-$ 、-D-NR b CO-、または-D-NR b SO $_2-$ (Dはピベリジン-1,4-ジイルまたはピペラジン-1,4-ジイル、-10、-11、-11、-11、-12 のである、請求項1記載の糖尿病の予防または治療薬。

17. 式(II):

$$A^{1}$$
 (CH₂)m X^{1} (CH₂)n X^{2} B^{1} (II)

20 (式中、

A¹は式:

WO 01/24786 PCT/JP00/02992

(式中、各 R^1 、 R^2 および R^3 はそれぞれ独立して、水素、ハロゲン、低級アルキル、低級アルコキシ、ハロゲン化低級アルキル、または置換フェニルオキシを表す。)で示されるいずれかの基;

5 B¹は低級アルキルまたは式:

(式中、 R^4 および R^5 はそれぞれ独立して水素、ハロゲン、アミノ、カルポキシル、ヒドロキシ、シアノ、低級アルキル、置換されていてもよい低級アルコキシ、

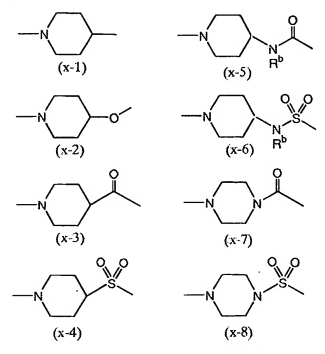




低級アルコキシカルボニル、ハロゲン化低級アルキル、アリールオキシ、または ヘテロアリールオキシを表す。)で示されるいずれかの基;

 X^1 は-O-、-S-または $-NR^a-$ (R^a は水素または低級アルキル); X^2 は $-NR^bCO-$ 、 $CONR^b-$ 、 $-NR^bCONR^b-$ 、 $-SO_2-$ 、 $-NR^b$

5 SО2-、または式:



(R^bはそれぞれ独立して水素または置換されていてもよい低級アルキル)で示されるいずれかの基;

mは0~3の整数;

- 10 nは2~5の整数を表す。但し、
 - 1) A¹が(a) の基でR¹が水素、R²およびR³がクロロ; B¹が(o) の基でR⁴がクロロまたはメチル、R⁵が水素; X¹がO; X²がNRbSO₂; mがO; かつnが2の場合、および

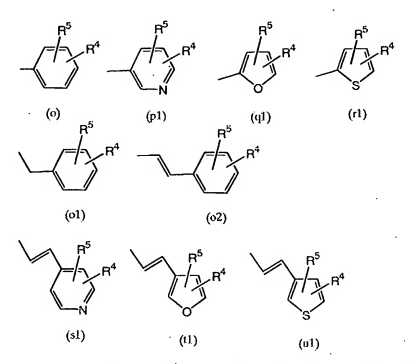
を除く。)

5

で示される化合物、そのプロドラッグ、その製薬上許容される塩、またはそれら の溶媒和物。

18. A¹が式:

(式中、各記号は前記と同意義。) で示されるいずれかの基; B 1 が式:



(式中、 R^4 および R^5 は前記と同意義。)で示されるいずれかの基である、請求項17記載の化合物。

19. A^1 が(a1)の基; R^1 が水素; R^2 がハロゲン、低級アルキル、低級アルコキシ、ハロゲン化低級アルキル、または置換フェニルオキシ; R^3 が水素、ハロゲン、低級アルキル、低級アルコキシ、またはハロゲン化低級アルキルである、請求項18記載の化合物。

20. R³が水素である、請求項19記載の化合物。

21. B^{1} が (o) 、 (o1) または (o2) の基; R^{4} が水素、 R^{5} が水素、N口 グン、アミノ、カルボキシル、ヒドロキシ、シアノ、低級アルキル、置換されていてもよい低級アルコキシ、低級アルコキシカルボニル、ハロゲン化低級アルキル、アリールオキシ、またはヘテロアリールオキシである、請求項 18 記載の化合物。

22. X¹がOである、請求項17または18記載の化合物。

15 23. X²が-NHCO-、-NHCONH-、-NHSO₂-、または式:

WO 01/24786 PCT/JP00/02992

$$-N \longrightarrow (x-6)$$

$$-N \longrightarrow (x-6)$$

$$-N \longrightarrow (x-7)$$

$$-N \longrightarrow (x-7)$$

$$-N \longrightarrow (x-7)$$

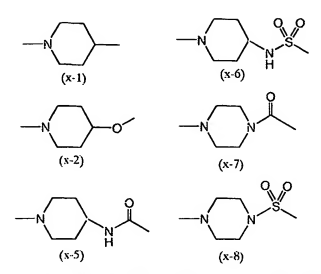
$$-N \longrightarrow (x-8)$$

で示されるいずれかの基である、請求項17記載の化合物。

24. mが0である、請求項17または18記載の化合物。

25. nが3である、請求項17または18記載の化合物。

5 26. A^1 が (a1) の基; R^1 が水素; R^2 がハロゲン、低級アルキル、低級アルコキシ、ハロゲン化低級アルキル、または置換フェニルオキシ; R^3 が水素、ハロゲン、低級アルキル、低級アルコキシ、またはハロゲン化低級アルキル; B^1 が (o)、(o1) または (o2) の基; R^4 が水素、 R^5 が水素、ハロゲン、アミノ、カルボキシル、ヒドロキシ、シアノ、低級アルキル、置換されていてもよい10 低級アルコキシ、低級アルコキシカルボニル、ハロゲン化低級アルキル、アリールオキシ、またはヘテロアリールオキシ; X^1 がO; X^2 が-NHCO-、-NHCO-、+NHCO+、+NHCO+ 、または式:



で示されるいずれかの基; mが 0、かつ n が 3 である、請求項 1 7 または 1 8 記載の化合物。

- 27. R³が水素; R⁵が水素、ハロゲン、カルボキシル、ヒドロキシ、低級ア 5 ルキル、置換されていてもよい低級アルコキシ、低級アルコキシカルボニル、ま たはハロゲン化低級アルキルである、請求項26記載の化合物。
 - 28. 請求項17から27のいずれかに記載の化合物を含有する医薬。
 - 29. 請求項17から27のいずれかに記載の化合物を含有する糖尿病の予防または治療薬。
- 10 30. 請求項27に記載の化合物を含有する糖尿病の予防または治療薬。
 - 31. 請求項1~27のいずれかに記載の化合物を投与することを特徴とする、 糖尿病の予防または治療方法。
 - 32. 糖尿病の予防または治療薬を製造するための、請求項1~27のいずれかに記載の化合物の使用。

15



International application No.

PCT/JP00/02992

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int.Cl⁷A61K31/10, 31/17, 31/18, 31/4406, 31/381, 31/4035, 31/44, 31/165, 31/198, 31/216, 31/195, 31/495, 31/341, C07C275/30, 235/34, 233/22, 311/17, 311/29, 311/04, 311/18, 311/19, 311/13, C07D211/46, 211/58, 213/56, 333/34, 333/54, 209/48, 295, 18/, 295/22, 307/54, A61P3/10

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl 7 A61K31/10, 31/17, 31/18, 31/4406, 31/381, 31/4035, 31/44, 31/165, 31/198, 31/216, 31/195, 31/495, 31/341, C07C275/30, 235/34, 233/22, 311/17, 311/29, 311/04, 311/18, 311/19, 311/13 C07D211/46, 211/58, 213/56, 333/34, 333/54, 209/48, 295, 18/, 295/22, 307/54, A61P3/10

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

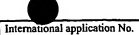
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS (STN), CA (STN), MEDLINE (STN), EMBASE (STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Х	JP, 8-92249, A (SANKYO COMPANY, LIMITED),	1-3,10-16,32
A	09 April, 1996 (09.04.96),	4-9,17-30
	Full text (Family: none)	
	& Database CA on STN, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY (ACS),	
	Columbus, OH, USA), AN.125:86631	
х	WO, 95/25721, A1 (SCHERING AG.),	17-28
^	28 September, 1995 (28.09.95),	1, 20
	Full text	
	& EP, 751936, A1 & JP, 9-510460, A	
P,X	WO, 2000/06558, A1 (MERCK PATENT G.m.b.H),	1-3,10-16
	10 February, 2000 (10.02.00),	
	Full text & FR, 2781797, A1	
		

	Further documents are listed in the continuation of Box C.		See patent family annex.
* "A"	Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"T"	later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
"E"	earlier document but published on or after the international filing date	"X"	document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive
"L"	document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)	"Y"	step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is
"O"	document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means		combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
"P"	document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"&"	document member of the same patent family
Date	of the actual completion of the international search	Date	of mailing of the international search report
2	04 August, 2000 (04.08.00)		15 August, 2000 (15.08.00)
Nam	e and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office	Auth	orized officer
Facs	simile No.	Telep	phone No.





PCT/JP00/02992

Вох	1 (Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of Item 1 of first sheet)
Thi	s inter	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
	5 3	
1.	M	Claims Nos.: 31 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
	is	Claim 31 pertains to methods for treatment of the human body by therapy, thus relates to a subject matter which this International Searching Authority not required, under the provisions of Article 17(2)(a)(i) of the PCT and Rule iv) of the Regulations under the PCT, to search.
2.		Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.		Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Во	x II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
Th	s Inte	mational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
		Claims 1 to 16 and 32 relate to preventive or therapeutic drugs for diabetes ich contain as the active ingredient compounds represented by the general formula in claim 1.
		Claims 17 to 27 relate to compounds themselves which are included among those presented by the general formula (I). Although the inventions of claims 28
	to the	30 and 32 wherein the compounds are contained as the active ingredient include a above preventive or therapeutic drugs for diabetes, claim 28 relates to a dicinal composition whose use is not always limited to the above-mentioned ald.
1.		As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	\boxtimes	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.		As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
		·
4.		No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
R	marl	on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
		No protest accompanied the payment of additional search fees.





PCT/JP00/02992

Continuation of Box No.II of continuation of first sheet(1)

The inventions of claims 1 to 16 and 32 relate to "second medicinal uses of compounds (including novel and known ones)", while the inventions of claims 17 to 27, 28 to 30, and 32 relate to "novel compounds themselves" or "uses of the novel compounds as drugs". Thus, between these two groups of inventions are intermingled two inventive concepts, i.e., "inventions of novel compounds" and "inventions of second medicinal uses of known compounds". Such being the case, a group of inventions of claims 1 to 16 and 32 and a group of inventions of claims 17 to 27, 28 to 30, and 32 are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP00/02992

Α.	発明の属する分野の分類	(国際特許分類	(LPC)
Λ.	一光ツハリノと インフルス・マンフス	しい凶吹がいしかね	\ I I \ C \ \ .

Int. Cl' A61K 31/10, 31/17, 31/18, 31/4406, 31/381, 31/4035, 31/44, 31/165, 31/198, 31/216, 31/195, 31/495, 31/341, C07C275/30, 235/34, 233/22, 311/17, 311/29, 311/04, 311/18, 311/19, 311/13, C07D211/46, 211/58, 213/56, 333/34, 333/54, 209/48, 295, 18/, 295/22, 307/54, A61P3/10

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' A61K 31/10, 31/17, 31/18, 31/4406, 31/381, 31/4035, 31/44, 31/165, 31/198, 31/216, 31/195, 31/495, 31/341, C07C275/30, 235/34, 233/22, 311/17, 311/29, 311/04, 311/18, 311/19, 311/13, C07D211/46, 211/58, 213/56, 333/34, 333/54, 209/48, 295, 18/, 295/22, 307/54, A61P3/10

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAPLUS (STN), CA (STN), MEDLINE (STN), EMBASE (STN)

C. 関連する	ると認められる文献			
引用文献の		関連する		
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号		
Х	JP, 8-92249, A(三共株式会社) 9.4月.1996 (09.04.96) 公報全文	1-3, 10-16, 32		
1	(ファミリーなし)	/		
A	& Database CA on STN, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY (ACS),	4-9, 17-30		
	Columbus, OH, USA), AN. 125:86631			
X	WO, 95/25721, A1 (SCHERING AG.) 28.9月.1995(28.09.95)	17-28		
	公報全文 & EP, 751936, A1 & JP, 9-510460, A			
P, X	WO, 2000/06558, A1 (MERCK PATENT G. m. b. H.)	1-3, 10-16		
',"	10.2月.2000(10.02.00) 公報全文 & FR,2781797,A1			

□ C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献义は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP00/02992

第1梱 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)	_
法第8条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について 成しなかった。	作
1. X 請求の範囲 31 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、	ŀ
請求の範囲31は、治療による人体の処置方法に該当し、PCT17条(2)(a)(i)及びPCT規則39(iv)の規定により、この国際調査期間が調査をすることを要しない対象に係るものである。	j l
2. 請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、	, \
·	
3. 請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。	ت
第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)	
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。	
請求の範囲1-16、32記載の発明は、その請求の範囲1における一般式(1)で示される化合物を有効成分として含有する糖尿病の予防又は治療薬に係るものである。	
請求の範囲17-27記載の発明は、上記一般式(I)で示される化合物に含まれる一部の化合物自体に係るものである。また、それらの化合物を有効成分として含有する請求の範囲28-30、32の発明は、上記糖尿病の予防又は治療薬も含まれるが、請求の範囲28記載のものは、必ずしも該用途に限定されない医薬組成物に係るものである。	
1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な語の範囲について作成した。	冰
2. X 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、 加調査手数料の納付を求めなかった。	追
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。)納
4.	建载
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意	

(第Ⅱ欄の続き)

請求の範囲1-16、32記載の発明は、「(新規化合物及び公知化合物を区別しない) 化合物の第二医薬用途発明」であり、請求の範囲17-27及び28-30、32記載の発明は、「新規化合物自体の発明」及び「該新規化合物の医薬としての用途発明」であり、そこには、「新規な化合物発明」と「公知化合物の第二医薬用途発明」という2つの発明概念が混在しているものと認められ、その結果、請求の範囲1-16、32記載の発明と請求の範囲17-27及び28-30、32記載の発明は、単一の一般的発明概念を形成するように連関している一群の発明には当たらないこととなる。